IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Application No.:

tba

Art Unit:

tba

Filed:

tba

Examiner:

tba

1st Inventor:

Mitsuru SHIRAISHI

Allowed:

For:

Benzazepine Derivative, Production and Use

Batch:

Thereof

Atty. Dkt. No.

2614 US0P

Paper No.:

1

SUBMISSION OF ENGLISH TRANSLATION OF INTERNATIONAL APPLICATION

Commissioner For Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

Applicant hereby submits the attached English translation (pages 1 through 550) of the originally filed PCT application, including the specification, claims and ABSTRACT.

Respectfully submitted,

Dated: December 12, 2001

Elaine M. Ramesh, Ph.D., Reg. No. 43,032

Mark Chao, Ph.D., Reg. No. 37,293

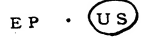
(847) 383-3391

(847) 383-3372

Attorney for Applicants

Customer No. 23115

Takeda Pharmaceuticals North America, Inc. Intellectual Property Department Suite 500, 475 Half Day Road Lincolnshire, IL 60069 USA





国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 2614WO0P	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP00/03879	国際出願日 (日.月.年) 05.06.	優先日 (日.月.年)	16.06.99		
出願人 (氏名又は名称) 武田薬品工業株式会社					
国際調査機関が作成したこの国際調査の写しは国際事務局にも送付される			ハ出願人に送付する。		
この国際調査報告は、全部で4	ページである。		•		
□ この調査報告に引用された先行技 -	を 後術文献の写しも添付されてい	る 。	•		
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除ぐ □ この国際調査機関に提出さ			うった。		
b. この国際出願は、ヌクレオチト □ この国際出願に含まれる書	面による配列表		国際調査を行った。		
<u> </u>	れたフレキシブルディスクによ 関に提出された書面による配列				
	関に提出された音画によるEP 関に提出されたフレキシブルラ				
□ 出願後に提出した書面によ	る配列表が出願時における国際		る事項を含まない旨の陳述		
書の提出があった。 □ 書面による配列表に記載し書の提出があった。	た配列とフレキシブルディスク	による配列表に記録した	・ 配列が同一である旨の陳述		
2. 🗓 請求の範囲の一部の調査が	ぶできない(第I欄参照)。				
3. 党明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)。	`			
4. 発明の名称は	(人が提出したものを承認する。	•			
□ 次に	示すように国際調査機関が作	成した。			
—					
5. 要約は 🗓 出願	i人が提出したものを承認する。	·	•		
国際	欄に示されているように、法 調査機関が作成した。出願人 際調査機関に意見を提出する。	は、この国際調査報告のタ	見則38.2(b)) の規定により &送の日から1カ月以内にこ		
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。 □ 出願	人が示したとおりである。	x な	L		
□ 出願	i人は図を示さなかった。				
	は発明の特徴を一層よく表し	ている。			

第Ⅰ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第89 成しなが	条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 いった。
1. x	請求の範囲 <u>35,36</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲35,36に記載された発明は人体の治療方法に該当する。
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
	i .
3. □	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
о	従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に立	************************************
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	至手数料の異議の申立てに関する注意 】 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

ATENT COOPERATION TRETTY

From	+ha	INIT	CDN	A T1/	AIAC		RIIR	FΔI	ı
-rom	the	INI	EKIN.	АП	JINA	۱L E	חטכ	EAL	J

PCT NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2) Date of mailing: 21 December 2000 (21.12.00)	To: Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office	
International application No.: PCT/JP00/03879 —	Applicant's or agent's file reference: 2614WO0P	
International filing date: 15 June 2000 (15.06.00)	Priority date: 16 June 1999 (16.06.99)	
Applicant: SHIRAISHI, Mitsuru et al		
1. The designated Office is hereby notified of its election made X in the demand filed with the International preliminary 13 July 2000 (1	Examining Authority on: 3.07.00) ational Bureau on:	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl⁷ C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA, REGISTRY(STN)

C. 関連すると認められる文献

し・ 関連する	つと認められる人脈	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Α	EP, 825186, A1 (PFIZER INC.), 25. 2月. 1998 (25. 02. 98) & JP, 10-87631, A&CA, 2213108, A&US, 6043238, A	1 - 34, 37
PX	WO, 99/32100, A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.), 1. 7月. 1999 (01. 07. 99), 全文&AU, 9916831, A&JP, 2000-128782, A&US, 6096780, A	1 — 3 4, 3 7

x C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

C (続き). 引用文献の カテブリー*	関連すると認められる文献	関連する
<u>カテゴリー*</u> PX	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示WO,99/32468,A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.),1.7月.1999 (01.07.99),全文&AU,9916830,A&JP,11-263764,A	請求の範囲の番号
·		
		12-
		• ()
1		·
	*	

特許協力条約に基づくの出り

願

書

国際出願番号	官庁記入欄 ———
国際出願日	
(受付印)	PC 15, 6, '00
出願人又は代理人の書類記号 (希望する場合、最大12字)	受鎮起OOP

出願人は、この国際出願が特許協力条約に	(受付印)	PC 5, 6, '00
従って処理されることを請求する。	出願人又は代理人の書類記号 (希望する場合、最大12字)	受額報(OOP
第 I 欄 発明の名称		
ベンゾアゼピン誘導体、その製	造法および用途	
第 II 欄 出願人		
氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記	献; あて名は郵便番号及び国名も記載)	この欄に記載した者は、 発明者でもある。
武田薬品工業株式会社		電話番号:
TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.	×m×m → □ 1 3 4 1 □	w-a-
〒541-0045 日本国大阪府大阪市中央区道信 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-		ファクシミリ番号:
OSAKA 541-0045 JAPAN	5111,	加入電信番号:
00/11/1011 0010 J/11/11/		加入电话做亏:
国籍 (国名): 日本国 Japan	住所 (国名): 日本国	Japan
この欄に記載した者は、次の指定国についての出願人である: すべての指定国	除くすべての指定国 米国のみ	追記欄に記載した指定国
第皿欄 その他の出願人又は発明者		
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を	記載;あて名は郵便番号及び国名も記載)	この欄に記載した者は、次に該当する:
白石充 SHIRAISHI Mitsuru		出願人のみである。
〒661-0002 日本国兵庫県尼崎市塚口町4丁	目33番地の26	✓ 出願人及び発明者である。
33-26, Tsukaguchicho 4-chome, Amagasaki-	-shi,	
HYOGO 661-0002 JAPAN		発明者のみである。 にこにレ印を付したときは、
)		以下に記入しないこと)
国籍 (国名): 日本国 Japan	住所 (国名): 日本国	Japan
この欄に記載した者は、次の指定国についての出願人である: すべての指定国 米国を	除くすべての指定国 V 米国のみ	追記欄に記載した指定国
∨ その他の出願人又は発明者が続葉に記載されている。		• • •
第IV欄 代理人又は共通の代表者、通知	のあて名	•
次に記載された者は、国際機関において出願人のために行動する:	▼ 代理人	共通の代表者
氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載; 法人は公式の完全な名称を	記載;あて名は郵便番号及び国名も記載)	電話番号:
11404 弁理士 髙橋秀一 TAKAHASHI	Shuichi	03-3278-2235
〒532-0024 日本国大阪府大阪市淀川区十三	本町2丁目17番85号	ファクシミリ番号:
武田薬品工業株式会社大阪工場内	•	03-3278-2222
c/o Osaka Plant of TAKEDA CHEMICAL INDU	JSTRIES, LTD.	加入電信番号:
17-85, Jusohonmachi 2-chome, Yodogawa-ku, OSAKA 532-0024 JAPAN	osaka−sni,	
通知のためのあて名: 代理人又は共通の代表者が選任されておらず、」	: 記枠内に特に通知が送付されるあて名を	記載している場合は、レ印を付す

第Ⅲ欄の続き その他の出願人又は発明者				
この続葉を使用しないときは、この用	紙を願書に含めないこと。			
 氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載 馬場昌範 BABA Masanori 〒891-0103 日本国鹿児島県鹿児島市皇徳寺台54-19、Kotokujidai 3-chome、Kagoshima-shi、KAGOSHIMA 891-0103 JAPAN 国籍(国名): 日本国 Japan この欄に記載した者は、次の指定国についての出願人である: 」すべての指定国	計3丁目54−19 住所 (国名): 日本国 Ja すべての指定国 ▼ 米国のみ	この欄に記載した者は、 次に該当する: □ 出願人のみである。 □ 出願人及び発明者である。 □ 発明者のみである。 (ここにレ印を付したときは、以下に記入しないこと) pan □ 追記欄に記載した指定国 この欄に記載した者は、 次に該当する:		
一 デ664-0858 日本国兵庫県伊丹市西台1丁目3 3-5-602, Nishidai 1-chome, Itami-shi, HYOGO 664-0858 JAPAN	3番5-602	出願人のみである。☑ 出願人及び発明者である。☑ 発明者のみである。(ここにレ印を付したときは、 以下に配入しないこと)		
国籍 (国名): 日本国 Japan	住所 (国名): 日本国 Ja	ipan .		
この欄に記載した者は、次の すべての指定国 米国を除く	すべての指定国 V 米国のみ	追記欄に記載した指定国		
田を国についての出版人である。 氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載:法人は公式の完全な名称を記載:あて名は郵便番号及び国名も記載) この欄に記載した者は、次に該当する: 神崎直之 KANZAKI Naoyuki 〒567-0867 日本国大阪府茨木市大正町2番15-203 2-15-203、Taishomachi、Ibaraki-shi、 OSAKA 567-0867 JAPAN				
国籍 (国名): 日本国 Japan	住所 (国名): 日本国 Ja	npan		
この欄に記載した者は、次の すべての指定国 米国を除く指定国についての出願人である:	すべての指定国	追記欄に記載した指定国		
氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載:法人は公式の完全な名称を記載:あて名は郵便番号及び国名も記載) 西村紀 NISHIMURA Osamu 〒305-0812 日本国茨城県つくば市大字東平塚586番地2 586-2, Ooaza-Higashihiratsuka, Tsukuba-shi, IBARAKI 305-0812 JAPAN □ 発明者のみである。 (ここにレ印を付したときは、以下に記入しないこと)				
国籍 (国名): 日本国 Japan 住所 (国名): 日本国 Japan				
この欄に記載した者は、次の すべての指定国 米国を除く指定国についての出願人である:	すべての指定国 V 米国のみ	追記欄に記載した指定国		
その他の出願人又は発明者が他の続葉に記載されている。				

第V植		
規則 4. 9	(a) の規定に基づき次の指定を行う、一般当する口にレ印を	付すこと: 少なくとも1つの口に (4を付すこと)。
広域 ^株 V AP	寺言午 ARIPO特許 : GH ガーナ Ghana, GM ガンビア SD スーダン Sudan, SL シエラ・レオーネ Sierra I Tanzania, UG ウガンダ Uganda, ZW ジンパブエ Zin	Gambia, KE ケニア Kenya. LS レソト Lesotho, MW マラウイ Malawi, Leone, SZ スワジランド Swaziland, TZ タンザニア United Republic of nbabwe, 及びハラレプロトコルと特許協力条約の締約国である他の国
▼ EA	ユーラシア特許: AM アルメニア Armenia, KG キルギス Kyrgyzstan, K7 カザフスタン Kazakh	AZ アゼルバイジャン Azerbaijan, BY ベラルーシ Belarus, stan, MD モルドヴァ Republic of Moldova, RU ロシア Russian レクメニスタン Turkmenistan, 及びユーラシア特許条約と特許協力条約の締
∨ EP	Switzerland and Liechtenstein, CYキプロスCyprus,	BE ベルギーBelgium, CH and LI スイス及びリヒテンシュタイン DE ドイツ Germany, DK デンマーク Denmark, ES スペイン Spain, B 英国 United Kingdom, GR ギリシャ Greece, IE アイルランド Ireland, MC モナコ Monaco, NL オランダ Netherlands, PT ポルトガル寺許条約と特許協力条約の締約国である他の国
∨ 0A	CG コンゴー Congo, Cl コートジボアールCôted'Ivo GW ギニア・ビサオ Guinea-Bissau, ML マリ Mali, Senegal, TD チャード Chad, TG トーゴー Togo, の国(他の種類の保護又は取扱いを求める場合には点線	
国内华 図 AE / AL I、AM	寺言午 <i>(他の種類の保護又は取扱いを求める場合には点線</i> アラブ首長国連邦United Arab Emirates アルバニアAlbania アルメニアArmenia	V LV ラトヴィアLatvia V MA モロッコMorocco・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
AM AT AU AZ V BA	オーストリアAustria オーストリアAustralia	MD モルドヴァRepublic of Moldova
V BB V BG V BR V BY	バルバドスBarbados ブルガリアBulgaria ブラジルBrazil ベラルーシBelarus	▼ MN モンゴルMongolia - ■ MW マラウイMalawi
l —	カテタCanada and LI スイス及びリヒテンシュタイン Switzerland and Liechtenstein	NZ ニュー・ジーランドNew Zealand✓ PL ボーランドPoland✓ PT ボルトガルPortugal
□ CN CR CU	中国China コスタリカCosta Rica キューバCuba チェッコCzech Republic	・ □ SD スーダンSudan
DE DK	ドイツGermany デンマークDenmark ドミニカDominica	SG シンガポールSingapore SI スロヴェニアSlovenia
ES FI	エストニアEstonia	SL シエラ・レオーネSierra Leone TJ タジキスタンTajikistan TM トルクメニスタンTurkmenistan
GB GD GE GH	グルジアGeorgia	▼ TR トルコTurkey ▼ TT トリニダッド・トバコTrinidad and Tobago ■ TZ タンザニアUnited Republic of Tanzania ■ UA ウクライナUkraine
GM VHR VHU	ガンビアGambia クロアチアCroatia ハンガリーHungary	□ UG ウガンダUganda
□ ID □ IL □ IN □ IS	イスラエルlsrael インドIndia	▼ VN ヴィエトナムViet Nam - ▼ YU ユーゴースラヴィアYugoslavia - ▼ ZA 南アフリカ共和国South Africa
	日本Japan	 ・ 以下の口は、この様式の施行後に特許協力条約の締約国となった国を指定 - (国内特許のために)するためのものである
	韓国Republic of Korea・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	■ V AG アンティグァ・バーブーダAntigua and Barbuda ■ MZ モザンピークMozambique
V LK V LR U LS	スリ・ランカSri Lanka	
☑ LT		

確認の指定の宣言: 出願人は、上記の指定に加えて、規則4.9(b)の規定に基づき、特許協力条約の下で認められる他の全ての国の指定を行う。ただし、この宣言から除く旨の表示を追記欄にした国は、指定から除かれる。出願人は、これらの追加される指定が確認を条件としていること、並びに優先日から15月が経過する前にその確認がなされない指定は、この期間の経過時に、出願人によって取り下げられたものとみなされることを宣言する。 (指定の確認(料金を含む)は、優先日から15月以内に受理官庁へ提出しなければならない。)

•)

追記欄

この追記欄を使用しないときは一の用紙を願書に含めないこと。

1. 全ての情報を該当する欄の中に記載できないとき。

この場合は、「第何欄....の続き」(欄番号を表示する)と表示し、記載できない欄の指示と同じ方法で情報を記載する。; 特に、

- (i) 出願人又は発明者として3人以上いる場合で、「続菜」を使用できないとき。
 - この場合は、「第皿欄の続き」と表示し、第皿欄で求められている同じ情報を、それぞれの者について記載する。
- (ii) 第11欄又は第11欄の枠の中で、「追記欄に記載した指定国」にレ印を付しいるとき。
- この場合は、「第11欄の続き」、「第11欄の続き」又は「第11欄及び第11欄の続き」と記載し、該当する出顧人の氏名(名称)を表示し、それぞれの氏名(名称)の次にその者が出願人となる指定国(広域特許の場合は、ARIPO特許・ユーラシア特許・ヨーロッパ特許・OAPI特許)を記載する。
- (iii) 第 II 欄又は第 II 欄の枠の中で、発明者又は発明者及び出願人である者が、すべての指定国のための又は米国のための発明者ではないとき。 この場合は、「第 II 欄の続き」、「第 II 欄の続き」又は「第 II 欄及び第 II 欄を記する。
- (iv) 第IV欄に示す代理人以外に代理人がいるとき。
 - この場合は、「第N欄の続き」と表示し、第N欄で求められている同じ情報を、それぞれの代理人について記載する。
- (v) 第V欄において指定国又はOAP!特許が、「追加特許」又は「追加証」を伴うとき、又は、米国が「離続」又は「一部雑続」を伴うとき。 この場合は、「第V欄の続き」及び該当するそれぞれの指定国又はOAP!特許を表示し、それぞれの指定国又はOAP!特許の後に、原特許又は原 出願の番号及び特許付与日又は原出願日を記載する。
- (vi) 第VI欄において優先権を主張する先の出願が4件以上あるとき。
 - この場合は、「第VI欄の続き」と表示し、第VI欄で求められている同じ情報を、それぞれの先の出願について記載する。
- (vii) 第VI欄において先の出願がARIPOの特許出願であるとき。
 - この場合は、「第VI欄の続き」と表示し、その先の出願に対応する項目の番号を特定して、更に、その先の出願を行った工業所有権の保護のためのパリ条約同盟国の少なくとも1ヶ国を表示する。
- 2. 出願人が、第V欄における確認の指定の宣言に関し、その宣言からいずれかの国を除くことを希望するとき。
 - この場合は、「確認の指定の宣言から、以下の指定国を除く」と記載し、除かれる国名又は2文字の国コードを表示する。
- 3. 出願人が、指定官庁について不利にならない開示又は新規性の喪失についての例外に関する国内法の適用を請求するとき。
 - この場合は、「不利にならない開示又は新規性喪失の例外に関する陳述」と表示し、以下にその内容を記述する。

「第IV欄の続き」

11045 弁理士 内山 務 UCHIYAMA Tsutomu

〒532-0024 日本国大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内

c/o Osaka Plant of TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. 17-85, Jusohonmachi 2-chome, Yodogawa-ku, Osaka-shi, OSAKA 532-0024 JAPAN

•		5 頁	
第VI欄 優先権	主張	優先権の主張(先の出願)が追記欄に記載さ	
	先の出願番号	先の出願	
先の出願日	ルの田城田う	国内出願 : 国 名 広域出願 : *広域官庁名	国際出願 : 受理官庁名
(日. 月. 年)	77		
16. 06. 99	平成11年特許願 第170345号	日本国 Japan	
(2)	0.0		
<u> </u>			
(3)			
			·
ものに限る) のうち、次の 際事務局へ送付すること) () の番号のものにつ を、受理官庁 (日本国特許庁の <i>中出額である場合には、その先の</i>	提出される受理官庁に対して提出された いては、出願背類の認証勝本を作成し国 D長官)に対して請求している。 : D出願を行った工業所有権の保護のためのバリ条約同盟国の少	なくとも1ヶ国を追記欄に表示し
10	査機関	先の調査結果の利用請求; 当該	調本の昭会
国際調査機関()	ISA)の選択	グロップ 前の 10 元 17 元	
)		出願日 <i>(日、月、年)</i> 出願番号	国名(又は広域官庁)
İSA/JP			
15/7/ 11			
第VII欄 照合欄];出願の言語		
の国際出願の用紙の枚数に		出願には、以下にチェックした書類が添付されている。	
5.	i —		第Ⅵ欄の() の番号を記載
願掛	c #/ L	る): (1) 対付する手数料に相当する特	
明細書(配列表を除く).		午印紙を貼付した書面 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂 🖂	翻訳に使用した言語名を記載
請求の範囲・・・・・・	6枚 □ 国	〗際事務局の口座への振込み	一般 できょう かんしん 自己 もん はんしょう はんしん はんしん はんしん はんしん はんしん はんしん はんしん はんし
要約書・・・・・・・・	, #/ C	と証明する書面 7 7 容野した微生物又は	は他の生物材料に関する書面
	. 14 💟 %	川樹の記名神切された委任状 ――	又はアミノ酸配列表
図面	., 3. ∨ ≜	型括委任状の写し ・ し」(ブレキシブルディ	スク)
明細書の配列表 合計		2名押印(署名)の説明書 9. ☐ その他 <i>(書類名を詩</i> :	細に記載する)
<u> </u>	341 12 14 14 14		
要約費とともに提示する	図面:	本国際出願の使用書語名: 日本語	
IX欄 提出和	者の記名押印		
各人の氏名 (名称) を配す	哉し、その次に押印する。	•	
			>
	高橋 秀一 (図書)	内山務(監	理
1. 国際出願として提出された	た書類の実際の受理の日	受理官庁記入欄 —————	2. 図面
3. 国際出願として提出された	と書類を補完する書類又は図面	であって	受理された
	たものの実際の受理の日(訂正	•	
	に基づく必要な補完の期間内の		不足図面がある
5. 出願人により特定された 国際調査機関	ISA/JP	6. 調査手数料未払いにつき、国際調査機関に調査用写しを送付していない	
post program diagram program (red		-国際事務局記入欄	
		man a second man a line	
91.40円十の平田へ 17		•	
記録原本の受理の日	·		

(最終用紙) (1998年7月:再版2000年1月)

THUE BLANK (USPIU)

Translation

PATENT COOPERATIO REATY PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 2614WO0P	FOR ELIPTIED ACTION: Secretification of Transfinitation at Technical			
International application No. PCT/JP00/03879	International filing date (day/mo. 15 June 2000 (15.06.		Priority date (<i>day/month/year</i>) 16 June 1999 (16.06.99)	
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07D 405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K 31/55, A61P 31/18, 43/00				
Applicant TAK	CEDA CHEMICAL INDUS	TRIES, LT	TD.	
and is transmitted to the applicant acc. 2. This REPORT consists of a total of the companies of the comp	sheets, including the state of the Administrative Instructions until all of sheets. f opinion with regard to novelty, in the national state of sheets.	this cover short the descrip taining rection of the PCT	tion, claims and/or drawings which have fications made before this Authority (see Γ).	
VI Certain documents ci				
VII Certain defects in the international application VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand	Date of co	mpletion of t	his report	
13 July 2000 (13.07.0	00)	26 A ₁	pril 2001 (26.04.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized	l officer	·.	
Facsimile No. Telephone No.				

International application No.

PCT/JP00/03879

I. Basis	of the report
1. With	regard to the elements of the international application:*
	the international application as originally filed
	the description:
	pages, as originally filed
	pages, filed with the demand
ļ	pages, filed with the letter of
	the claims:
_	
İ	pages, as originally filed pages, as amended (together with any statement under Article 19
	pages, filed with the demand
	pages, filed with the letter of
	the drawings:
	pages, as originally filed
l	pages, filed with the demand pages, filed with the letter of
L t	he sequence listing part of the description:
	pages, as originally filed
	pages, filed with the demand
	pages, filed with the letter of
the in	regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which iternational application was filed, unless otherwise indicated under this item. e elements were available or furnished to this Authority in the following language which is:
	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).
3. With prelin	regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international ninary examination was carried out on the basis of the sequence listing:
	contained in the international application in written form.
	filed together with the international application in computer readable form.
	furnished subsequently to this Authority in written form.
	furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
	The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
	The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.
4.	The amendments have resulted in the cancellation of:
	the description, pages
	the claims, Nos.
	the drawings, sheets/fig
5.	This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
* Replac in this and 70	cement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to s report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 0.17).
	eplacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

International application No.

PCT/JP00/03879

III. Non-	-establishment of op	pinion with regard to novelty, inventive step and	i industrial applicability			
1. The o	1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:					
	the entire internation	ional application.				
\boxtimes	claims Nos.	35,36				
becau						
\boxtimes	the said internation relate to the follow	nal application, or the said claims Noswing subject matter which does not require an inter	35,36 rnational preliminary examination (specify):			
The		of claims 35 and 26 are pertinent to a meth				
•		• .				
	the description, cla	aims or drawings (indicate particular elements belo	ow) or said claims Nos.			
	are so unclear that	no meaningful opinion could be formed (specify):				
<u>. </u>	the claims, or said o	claims Nos.	are so inadequately supported			
	by the description t	claims Nos. that no meaningful opinion could be formed.				
\boxtimes	no international sea	arch report has been established for said claims No	os. <u>35,36</u> .			
2. A mea	ningful international	preliminary examination cannot be carried out c	due to the failure of the nucleotide and/or amino acid			
sequen	nce listing to comply	with the standard provided for in Annex C of the An	Administrative Instructions:			
		able form has not been furnished or does not compl				
	,	F	y with the standard.			

THIS PAUL DEANNE (DOCAL)

International application No.

PCT/JP00/03879

itement			
Novelty (N)	Claims	1-34,37	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-34,37	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-34,37	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: EP, 825186, A1

Explanation:

Since the above document 1 cited in the ISR neither describes nor suggests the compounds expressed by the structural formula shown in claim 1, the process for preparing the compounds or the use of the compounds as medicines, the subject matters of claims 1-34 and 37 appear to be novel and to involve an inventive step.

International application No.

PCT/JP00/03879

VI. Certain documents cited

 Certain published documents (Rule 70.10) 	1.	Certain	published	documents	(Rule	70.101
--	----	---------	-----------	-----------	-------	--------

Application No. Patent No.	Publication date (day/month/year)	Filing date (day/month/year)	Priority date (valid claim) (day/month/year)
WO,99/32468,A1 [EX]	01 July 1999 (01.07.1999)	17 December 1998 (17.12.1998)	19 December 1997 (19.12.1997)
WO,99/32100,A2 [EX]	01 July 1999 (01.07.1999)	17 December 1998 (17.12.1998)	19 December 1997 (19.12.1997)

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

Kind of non-written disclosure

Date of non-written disclosure

(day/month/year)

Date of written disclosure
referring to non-written disclosure
(day/month/year)

特許協力条約

PCT

国際予備審查報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D	18	MAY	2001
	, •		

WIPO PCT

[PCT36条及びPCT規則70]					
日願人又は代理人 今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ I PEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP00/03879 国際出願日 (日.月.年) 15.06.00 優先日 (日.月.年) 16.06.99					
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00					
出願人 (氏名又は名称) 武田薬品工業株式会社					
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。					
2. この国際予備審査報告は、この表紀	この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で5 ページからなる。				
□ この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審					

	,,,	
2.	この	国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で5 ページからなる。
		この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) 附属書類は、全部で ページである。
3.	この	国際予備審査報告は、次の内容を含む。
	I	x 国際予備審査報告の基礎
	п	優先権
	ш	x 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
	IV	発明の単一性の欠如
	v	RCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
	VI	区 ある種の引用文献
	VII	国際出願の不備
	VIII .	国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 13.07.00	国際予備審査報告を作成した日 26.04.01		
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 4 P 9159 富永 保 印		



国際出願番号 PCT/JP00/03879

Ι.		国際予備審査報	最告の基礎				
1.	1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)						
	X	田願時の国際	尼山腴智知				
		明細書 明細書 明細書	第 第 第		ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 	
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 		項、 項、 項、 	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 	
		図面 図面	第 第 第		ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、		
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	引表の部分	第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
2.	_	上記の出願書類	質の言語は	、下記に示すな	場合を除くほか、こ	の国際出願の言語である。	
		上記の書類は、	下記の言	語である	語であ	る。	
	□ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語						
3.	3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。						
	□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。						
4.		補正により、 明細書 請求の範囲	第	が削除された。			
		図面	図面の第	·	ペー	-ジ/図	
5		れるので、	その補正が	されなかった	示したように、補ī ものとして作成した ければならず、本幸	Eが出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら c。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 B告に添付する。)	

Ⅲ. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成				
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。				
国際出願全体				
x 請求の範囲 35,36				
理由:				
x この国際出願又は請求の範囲 35,36				
次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 請求の範囲35,36に記載された発明は人体の治療方法に該当する。				
明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲の 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。				
記載が、パーラが足 くのかの にくり、 プロバチ とパーケー ここの ここ ここの ここの ここの ここの ここの ここの ここの ここの				
全部の請求の範囲又は請求の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。				
x				
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン)に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。				
□ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。				
□ フレキシブルディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。				

THIS PAGE BLANK IUSPTO,

国際予備審査報告		国際出願番号 PCT/JPO	0/03879
V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に 文献及び説明	こついての法第129	条 (PCT35条(2)) に定めるJ	見解、それを裏付ける
1. 見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-34, 37	有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-34, 37	
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-34, 37	
2. 文献及び説明(PCT規則70.7)	<u> </u>		
文献1:EP, 825186, A	1		
説明: 国際調査報告で引用された上記される化合物、該化合物の製造方示唆もされていないから、請求の 歩性を有する。	B文献1には、 万法、又は該化 ○範囲1-34	請求の範囲1に記載され 合物を医薬として用いる ,37に記載された発明	れた構造式で表 ることは記載も 月は新規性・進
,			

THIS PAGE BLANK (USPTO)



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/03879

VI.	ある種の引用文献
V 1 .	ひょうしょ エー・ コー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー・ロー

1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号 特許番号	公知日 (日.月.年)	出顧日 (日.月.年)	優先日(有効な優先権の主張) (日. 月. 年)
WO, 99/32468, A1 [EX]	01. 07. 99	17. 12. 98	19. 12. 97
WO, 99/32100, A2 [EX]	01. 07. 99	17. 12. 98	19. 12. 97

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付	書面による開示以外の開示に言及している	
	(日.月.年)	書面の日付(日.月.年)	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2000 年12 月21 日 (21.12.2000)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 00/76993 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K 31/55, A61P 31/18, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/03879

(22) 国際出願日:

2000年6月15日(15.06.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/170345 1999 年6 月16 日 (16.06.1999) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町 四丁目1番1号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 白石 充 (SHI-RAISHI, Mitsuru) [JP/JP]; 〒661-0002 兵庫県尼崎市塚 ロ町4丁目33番地の26 Hyogo (JP). 馬場昌範 (BABA, Masanori) [JP/JP]; 〒891-0103 鹿児島県鹿児島市皇 徳寺台3丁目 54-19 Kagoshima (JP). 荒牧慶夫 (ARA-MAKI, Yoshio) [JP/JP]; 〒664-0858 兵庫県伊丹市西台1丁目3番5-602 Hyogo (JP). 神崎直之 (KANZAKI, Naoyuki) [JP/JP]; 〒567-0867 大阪府茨木市大正町2番15-203 Osaka (JP). 西村 紀 (NISHIMURA, Osamu) [JP/JP]; 〒305-0812 茨城県つくば市大字平東平塚586番地2 Ibaraki (JP).

(74) 代理人: 弁理士 高橋秀一, 外(TAKAHASHI, Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号 武田薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka (JP).

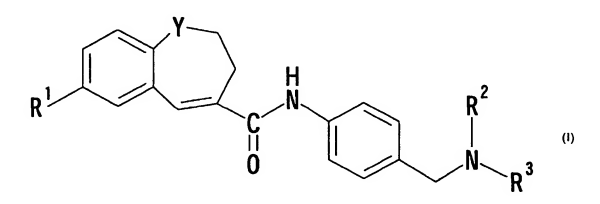
(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, MZ, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[統葉有]

(54) Title: BENZAZEPINE DERIVATIVES, PROCESS FOR THE PREPARATION OF THE SAME AND USES THEREOF

(54) 発明の名称: ベンゾアゼピン誘導体、その製造法および用途



(57) Abstract: Compounds of general formula (I) or salts thereof, which exhibit CCR5 antagonism and exert preventive and therapeutic effects against HIV infections: wherein R¹ is a five- or six-membered aromatic ring which bears a substituent represented by the general formula: R-Z¹-X-Z²- (wherein R is hydrogen or optionally substituted hydrocarbyl; X is optionally substituted alkylene; and Z¹ are each a heteroatom) and may be further substituted, with R being optionally bonded to the aromatic ring to form another ring; Y is optionally substituted imino; and R² and R³ are each optionally substituted aliphatic hydrocarbyl or an optionally substituted hetero-alicyclic group.

VO 00/76993

添付公開 類: — 国際調査報告書 2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

CCR5拮抗作用を有し、HIV感染症の予防・治療効果を有する、式

$$R^{1}$$
 C
 R^{2}
 R^{3}

[式中、R¹は式 R-Z¹-X-Z²-(式中、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、Xは置換されていてもよいアルキレン鎖を示し、Z¹およびZ²はそれぞれへテロ原子を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6員芳香環を示し、Rで示される基は5~6員芳香環と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいイミノ基を示し、R²およびR³はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基を示す]で表される化合物またはその塩を提供する。

明細書

ベンゾアゼピン誘導体、その製造法および用途

5 技術分野

本発明は、新規ベンゾアゼピン誘導体、その製造法および用途に関する。

背景技術

近年、AIDS(後天性免疫不全症候群)の治療法としてHIV(ヒト免疫不10全ウイルス)プロテアーゼ阻害剤が開発され、従来から使用されてきた2つのHIV逆転写酵素阻害剤と組み合わせることにより、AIDSの治療が格段に進歩したが、AIDS撲滅のためには未だ十分とは言えず、さらに別の作用機構に基づく新しい抗AIDS薬の開発が望まれている。

HIVが標的細胞に侵入する際のレセプターとして、CD4が以前から知られているが、最近になってマクロファージ指向性HIVのセカンドレセプターとしてCCR4と呼ばれる7回膜貫通型でGタンパク質共役型ケモカインレセプターがそれぞれ見い出されており、これらのケモカインレセプターがHIVの感染成立・伝播に必須の役割を果たしていると考えられている。事実、度重なる暴露にもかかわらずHIV感染に抵抗性を示したヒトは、そのCCR5遺伝子がホモに欠失した変異をもっていたとの報告もある。したがって、CCR5拮抗物質は、新しい抗HIV薬となることが期待されるが、現在までにCCR5拮抗物質がAIDSの治療薬として開発された例は未だない。

25 発明の開示

15

20

CCR5拮抗作用に基づく抗AIDS薬を探索するためには、CCR5遺伝子をヒト組織由来のcDNAライブラリーよりクローン化して動物細胞用発現ベクターに連結し、動物細胞に導入してCCR5発現細胞株を取得する必要がある。次にこの形質転換細胞株を用いて、天然のリガンドであるCCケモカイン

10

RANTES がCCR 5に結合するのを強く阻害する化合物をスクリーニングしなければならないが、本拮抗作用を有する経口投与に適した低分子化合物の報告は殆どなされていないのが現状である。本発明は、CCR 5拮抗作用に基づき、HIV感染症、特にAIDSの予防・治療薬として有用であり、経口投与に適した新規アリニド誘導体、その製造法および用途を提供するものである。

本発明者らは、CCR5拮抗作用を有する化合物につき鋭意検討した結果、下記式(I)で表わされるベンゾアゼピン誘導体又はその塩(以下、化合物(I)と略称することがある)が、CCケモカイン受容体(CCR)拮抗作用、特に、優れたCCR5拮抗作用を示すとともに、ヒト末梢血単核球細胞へのHIV感染を顕著に抑制するなどの臨床上望ましい医薬効果を有すること、さらに経口での吸収性が優れていることを見い出し、これに基づいて本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

(1) 式(I)

- - (2) 前記(1)記載の化合物またはその塩のプロドラッグ:
 - (3) $5 \sim 6$ 員芳香環がベンゼン、フランまたはチオフェンである前記 (1) 記載の化合物;

- (4) 5~6員芳香環がベンゼンである前記(1)記載の化合物:
- (5) Rがハロゲン化されていてもよい低級アルキル基である前記(1)記載の 化合物:

- (6) Xが-(CH₂)_n-(nは1~4の整数を示す)である前記(1)記載の化 5 合物:
 - (7) Z^1 および Z^2 がそれぞれ-O-、 $-S(O)_m-$ (mは $0\sim2$ の整数を示す)または $-N(R^4)-$ (R^4 は水素原子または置換されていてもよい低級アルキル基を示す)である前記(1)記載の化合物;
- (8) Z^1 が-O-または $-S(O)_m$ -(mは0~2の整数を示す)である前記(1) 10 記載の化合物;
 - (9) Z¹が-O-である前記(1)記載の化合物;
 - (10) Z^2 が-O-または $-N(R^4)$ -(R^4 は水素原子または置換されていてもよい低級アルキル基を示す)である前記(1)記載の化合物;
 - (11) Z²が-O-である前記(1)記載の化合物:
- 15 (12) Yが-N(R⁵)-(R⁵は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示す)である前記(1)記載の化合物:
 - (13) R^5 が C_{1-4} アルキル、ホルミルまたは C_{2-5} アルカノイルである前記(12)記載の化合物:
- (14) R⁵が式 -(CH₂)_k-R⁶ 〔式中、kは0または1を示し、R⁶は置換 20 されていてもよい $5\sim6$ 員の単環の芳香族基を示す。〕で表される基である前記 (12) 記載の化合物;
 - (15) R²が置換されていてもよい鎖状炭化水素基である前記(1)記載の化合物;
- (16) R^2 が置換されていてもよい低級アルキル基である前記(1)記載の化 25 合物;
 - (17) R³が置換されていてもよい脂環式炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基である前記(1)記載の化合物;
 - (18) 脂環式炭化水素基が低級シクロアルキル基である前記(17) 記載の化合物;

- (19) 脂環式炭化水素基がシクロヘキシルである前記(17)記載の化合物;
- (20) 脂環式複素環基が飽和の脂環式複素環基である前記(17) 記載の化合物;
- (21) 脂環式複素環基がテトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニルま たはピペリジルである前記(17)記載の化合物;
 - (22) 脂環式複素環基がテトラヒドロピラニルである前記(17) 記載の化合物:
- - メチル- N - (テトラヒドロピラン - 4 - イル) アミノ] メチル] フェニル] -2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-エチル 10 -7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒ ドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキ シフェニル) -1-エチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピ ラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾ 15 アゼピン-4-カルポン酸アミド、7-(4-エトキシエトキシフェニル)-1 · - ホルミルーNー [4ー [[NーメチルーNー (テトラヒドロピランー4ーイル) アミノ] メチル] フェニル] -2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ ルポン酸アミド、1-ホルミル-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-N - [4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチ 20 ル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミ ド、7- (4-プトキシエトキシフェニル) -1-ホルミル-N- [4- [[N -メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル] - 2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ 25 ピラン-5-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-プロピル-2, 3-ジヒ ドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、N-[4-[[N-メチル -N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-1-プロピルー2,3-ジヒドロ-1-ベン

ゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-ベンジル-7-(4-ブトキシエトキ シフェニル) - N - [4 - [[N - メチル - N - (テトラヒドロピラン - 4 - イ ル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4 -カルボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-シクロプロ ピルメチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) 5 アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ ルボン酸アミド、7- (4-ブトキシエトキシフェニル) -N- [4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-フェニル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3,4-メチレンジオキシ)フ 10 ェニルーN-「4-「「N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)ア ミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-メチルオキ サゾール-5-イル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン -4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ 15 ピン-4-カルボン酸アミド、1-アリル-7-(4-プトキシエトキシフェニ ル) -N- [4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミ ノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ ン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチ ルーN- (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-20 (3-チエニル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ ン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチ ルーN- (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-(チアゾール-2-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4 -カルボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(1-メチ 25 ルピラゾールー4ーイル)メチルーNー[4-[[N-メチルーNー(テトラヒ ドロピランー4ーイル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキシフェニル) -1-(3-メチルイソチアゾール-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メ

チルーN- (テトラヒドロピラン-5-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2. 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸アミド、7 - (4 - ブトキ シエトキシフェニル) -1- (1-エチルピラゾール-4-イル) メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル] フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 5 メチルーN- (テトラヒドロピラン-5-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2. 3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-イソブチ ルーN-「4-「「N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ〕 メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒ 10 ドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキ シフェニル) - N - 「4 - 「「N - メチル - N - (テトラヒドロピラン - 4 - イ ル) アミノ] メチル] フェニル] -1- (チアゾール-5-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-プトキ シエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン 15 -4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(1-メチルテトラゾール-5 ーイル)メチルー2、3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸アミ ドおよび7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチルー N- (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1- (2 -メチルテトラゾール-5-イル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ 20 ピンー4-カルボン酸アミドからなる群から選ばれた化合物またはその塩;

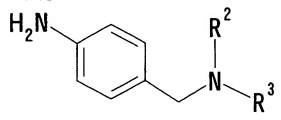
(24) 前記(23)記載の化合物またはその塩のプロドラッグ;

(25)式

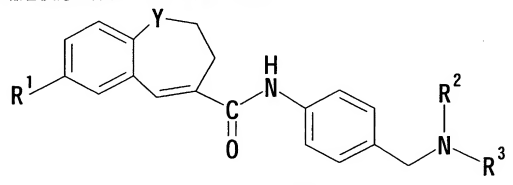
25

(式中、各記号は前記(1)記載と同意義)で表される化合物、その塩またはそ

の反応性誘導体と式



(式中、各記号は前記(1)記載と同意義)で表される化合物またはその塩とを 縮合反応に付すことを特徴とする式



5

(式中、各記号は前記(1)記載と同意義)で表される化合物またはその塩の製造法;

(26)前記(1)記載の化合物またはその塩を含有する医薬組成物;

(27) CCケモカイン受容体(CCR) 拮抗剤である前記(26) 記載の組成

10 物;

(28) CCR 5 拮抗剤である前記(26)記載の組成物;

(29) HIVの感染症の予防・治療剤である前記(26)記載の組成物;

(30) AIDSの予防・治療剤である前記(26)記載の組成物;

(31) AIDSの病態進行抑制剤である前記(26)記載の組成物;

15 (32) さらにプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵素阻害剤を組み合わせてなる前記(29)記載の組成物;

(33)逆転写酵素阻害剤がジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、ラミブジン、スタブジン、ネビラピン、デラビルジン、エファビレンツまたはアバカビルである前記(32)記載の組成物;

20 (34) プロテアーゼ阻害剤がサキナビル、リトナビル、インジナビルまたはネルフィナビルである前記(32)記載の組成物;

10

15

20

25

- (35)前記(1)記載の化合物またはその塩とプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵素阻害剤とのHIVの感染症の予防・治療のための使用:
- (36)前記(1)記載の化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物におけるCCケモカイン受容体(CCR)の拮抗方法;
- (37) CCケモカイン受容体(CCR) 拮抗のための医薬の製造のための前記
- (1) 記載の化合物またはその塩の使用;などに関する。

上記式(I)中、R¹で示される「式 R-Z¹-X-Z²-(式中、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、Xは置換されていてもよいアルキレン鎖を示し、Z¹およびZ²はそれぞれへテロ原子を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6員芳香環」の「5~6員芳香環」としては、ベンゼンなどの6員の芳香族炭化水素、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環、などが挙げられるが、なかでもベンゼン、フラン、チオフェン、ピリジンなどが好ましく、ベンゼン、フランまたはチオフェンがより好ましく、とりわけベンゼンが好ましい。Rで示される「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、

- (1)アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキル、さらに好ましくは低級(C_{1-4})アルキルなどが挙げられる);
- (2)シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの C_{3-7} シクロアルキルなどが挙げられる):
 - (3) アルケニル (例えば、アリル(allyl)、クロチル、2 ペンテニル、3 へ

キセニルなどの炭素数 $2 \sim 10$ のアルケニル、好ましくは低級(C_{2-6})アルケニルなどが挙げられる);

- (4)シクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
- (5) アルキニル(例えば、エチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-プチニル、2-ペンチニル、3-ヘキシニルなどの炭素数 2-10のアルキニル、好ましくは低級(C_{2-6})アルキニルなどが挙げられる);
- (6) アラルキル(例えば、フェニル $-C_{1-4}$ アルキル(例、ベンジル、フェネ 10 チルなど)などが挙げられる);
 - (7) アリール(例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる);
 - (8) シクロアルキルーアルキル (例えば、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル、シクロヘプチルメチルルなどの C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-4} アルキルなどが挙げられる);
- 15 などが挙げられ、上記した(1)アルキル、(2)シクロアルキル、(3)アルケニル、(4)シクロアルケニル、(5)アルキニル、(6)アラルキル、(7)アリールおよび(8)シクロアルキルーアルキルが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 C_{1-4} アルキルチオな 20 ど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルキルカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいの
 - ルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、 C_{1-4} アルキレンジオキシ(例、 $-O-CH_2-O-$ 、 $-O-CH_2-CH_2-O-$ など)、置

10

15

20

25

換されていてもよいスルホンアミド〔例、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)が $-SO_2$ ーに結合して形成される基など〕、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、置換されていてもよい複素環基などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

ここで、Rで示される「置換されていてもよい炭化水素基」の置換基としての 「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、芳香族複素 環または非芳香族複素環から1個の水素原子を取り除いて形成される基などが挙 げられる。該芳香族複素環としては、例えば、フラン、チオフェン、ピロール、 イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソ キサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、ト リアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾールなどの窒素原子、硫黄原子およ び酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳 香族複素環などが挙げられ、該非芳香族複素環としては、例えば、テトラヒドロ フラン、テトラヒドロチオフェン、ジオキソラン、ジチオラン、オキサチオラン、 ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾ リン、ピペリジン、ピペラジン、オキサジン、オキサジアジン、チアジン、チア ジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピランなどの窒 素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を 含有する5~6員の非芳香族複素環および前記芳香族複素環の一部または全部の 結合が飽和の結合である非芳香族複素環など(好ましくは、ピラゾール、チアゾ ール、オキサゾール、テトラゾールなどの芳香族複素環)が挙げられる。

Rで示される「置換されていてもよい炭化水素基」の置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」は、置換可能な任意の位置に1~3個の置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、例えば、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換され

ていてもよいチオール基(例、チオール、C₁₋₄アルキルチオなど)、置換され ていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC₁₋₄アルキルアミノ、ジC₁₋₄アルキ ルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオ モルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エス テル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C 5 ₁₋₄アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC₁₋₄アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど) 、ハロゲン化されていてもよ いC₁₋₄アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフ ルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、 C_{1-4} アルキレンジオキシ(例、 10 $-O-CH_2-O-$ 、 $-O-CH_2-CH_2-O-$ など)、置換されていてもよい スルホンアミド〔例、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC₁₋₄ アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、 ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~ 6員の環状アミノなど)が-SO₂-に結合して形成される基など〕、ホルミル、 15 C_{2-4} アルカノイル (例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホ ニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)など(好ましくは、 C_{1-} **ᇫアルキルなど)が挙げられる。**

また、式 $R-Z^1-X-Z^2-$ (式中、各記号は前記と同意義を示す。)で表さ 10 れる基が 1 価の基である(5~6 員芳香環と結合して環を形成しない)場合、 R としては、置換されていてもよいアルキル基が好ましく、 ハロゲン化されていて もよい低級アルキル基がより好ましく、 とりわけ、 ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル基が好ましい。

Xで示される「置換されていてもよいアルキレン鎖」としては、例えば、置換基を有していてもよく、直鎖状または分枝状であってもよい C_{1-6} アルキレンなどが挙げられるが、該アルキレン鎖における直鎖部分の炭素原子数は1ないし4個であることが好ましく、とりわけ、Xとしては、置換されていてもよい直鎖状の C_{1-4} アルキレン(好ましくはエチレンまたはプロピレン)が好ましい。

Xで示される「置換されていてもよいアルキレン鎖」における「アルキレン鎖」

10

該エステル化されていてもよいホスホノ基としては、 $P(O)(OR^7)(OR^8)$ [式中、 R^7 および R^8 はそれぞれ水素、炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基または炭素数 $3\sim 7$ のシクロアルキル基を示し、 R^7 および R^8 は互いに結合して $5\sim 7$ 員環を形成していてもよい] で表されるものが挙げられる。

C,_,アルキル)、水酸基、オキソなどが挙げられる。

上記式中、 R^7 および R^8 で表される炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s e c - ブチル、 t e r t - ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシルなどが挙げられ、炭素数 $3 \sim 7$ のシクロアルキルとしては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどが挙げられるが、好 ましくは、鎖状の炭素数 $1 \sim 6$ の低級アルキル、さらに好ましくは炭素数 $1 \sim 3$ の低級アルキルが挙げられる。 R^7 および R^8 としては、同一であっても異なっていてもよいが、同一であることが好ましい。また、 R^7 および R^8 は互いに結合して $5 \sim 7$ 員環を形成する場合、 R^7 と R^8 とが互いに結合して、 $-(CH_2)_2$ -、 $-(CH_2)_3$ -、 $-(CH_2)_4$ -で表される直鎖状の C_{2-4} アルキレン側鎖を形成する。 該側鎖は置換基を有していてもよく、例えばかかる置換基としては、水酸基、ハロゲンなどが挙げられる。

該エステル化されていてもよいカルボキシル基のエステル体としては、カルボキシル基と炭素数1~6のアルキル基または炭素数3~7のシクロアルキル基とが結合したもの、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシ

15

20

25

カルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、sec-ブトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル等が挙げられる。

 Z^1 および Z^2 で示されるヘテロ原子としては、例えば、-O-、 $-S(O)_m-$ (mは $0\sim2$ の整数を示す)、 $-N(R^4)-(R^4$ は水素原子または置換されていてもよい低級アルキル基を示す)などが挙げられるが、 Z^1 としては-O-または $-S(O)_m-(m$ は $0\sim2$ の整数を示す)が好ましく、-O-がより好ましい。また、 Z^2 としては、-O-または $-N(R^4)-(R^4$ は水素原子または置換されていてもよい低級アルキル基を示す)が好ましく、-O-がより好ましい。

R⁴で示される置換されていてもよい低級アルキル基としては、Rで示される「置換されていてもよい炭化水素基」として例示された「置換されていてもよい低級アルキル基」と同様なものが挙げられる。

R¹で示される「式 R-Z¹-X-Z²-(式中、各記号は前記と同意義を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6員芳香環」の「5~6員環」が、式 R-Z¹-X-Z²-で表される基以外に有していてもよい「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール基(硫黄原子は酸化されていてもよく、置換されていてもよいスルフィニル基または置換されていてもよいスルホニル基を形成していてもよい)、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいアシル基、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよい芳香族基などが用いられる。

R¹の置換基としてのハロゲンの例としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられ、とりわけフッ素および塩素が好ましい。

 R^1 の置換基としての置換されていてもよいアルキルにおけるアルキルとしては、直鎖状または分枝状の炭素数 $1\sim 1$ 0 のアルキル、例えばメチル、エチル、

プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブ チル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、 ノニル、デシルなどの C_{1-1} oアルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキルが挙 げられる。該置換されていてもよいアルキルにおける置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換され 5 ていてもよいチオール基(例、チオール、C₁₋₄アルキルチオなど)、置換され ていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキ ルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオ モルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エス テル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C 10 $_{1-4}$ アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C₁₋₄アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₄アルコキ シ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、 トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₄アルコキシー C₁₋₄アルコキシ(例、メトキシメトキシ、メトキシエトキシ、エトキシエトキ 15 シ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロエトキシエトキシなど)、ホ ルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキ ルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、 置換基の数としては、1~3個が好ましい。

 R^1 の置換基としての置換されていてもよいシクロアルキルにおけるシクロアルキルとしては、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチルなどの C_{3-7} シクロアルキルなどが挙げられる。該置換されていてもよいシクロアルキルにおける置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 C_{1-4} アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} ア

ルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロ メトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$ 個が好ましい。

R¹の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基としては、

- 10 (1) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキルなどが挙げられる);
- 15 (2) 置換されていてもよく、ヘテロ原子を含有していてもよいシクロアルキル (例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの C_{3-7} シクロアルキル;テトラヒドロフラニル、テトラヒドロチェニル、ピロリジニル、ピラゾリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、モルホリニル、チオモルホリニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニルなどの1~2個のヘテロ原子を含有する飽和の5~6員複素環基など(好ましくはテトラヒドロピラニルなど);などが挙げられる);
 - (3) 置換されていてもよいアルケニル (例えば、アリル(allyl)、クロチル、2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 $2\sim1$ 0のアルケニル、好ましくは低級 (C_{2-6}) アルケニルなどが挙げられる);
- 25 (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロペキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロペキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
 - (5) 置換されていてもよいアラルキル (例えば、フェニルー C_{1-4} アルキル (例、ベンジル、フェネチルなど) などが挙げられる);

- (6) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のア ルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭 素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルな ど) などが挙げられる);
- (7)置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げ 5
- られる) などの置換基が挙げられ、 上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよいシ クロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、(4)置換されていて もよいシクロアルケニル、(5)置換されていてもよいアラルキル、(6)置換 されていてもよいアシル、および(7)置換されていてもよいアリールが有して 10 いてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素,塩素、臭素、ヨウ素など)、 ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C 1-4アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC₁ $_{-4}$ アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジ ン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの 15 5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカル ボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、 モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲ ン化されていてもよい C_{1-4} アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチ ルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エト 20 キシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシな ど;好ましくはハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルコキシ)、ホルミル、 C_{2} $_{-4}$ アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニ ル (例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、置換されていてもよい5 ~6員の芳香族複素環〔例、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピ 25 ラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、テト ラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの 窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個

を含有する5~6員の芳香族複素環など;該複素環が有していてもよい置換基と

しては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、チオール基、アミノ基、カルボキシル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化 されていてもよい C_{1-4} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブ トキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数 としては、 $1\sim3$ 個が好ましい。〕などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$ 個が好ましい。

- 10 R¹の置換基としての置換されていてもよいチオール基における置換基としては、上記した「R¹の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基」と同様なものが挙げられるが、なかでも
- (1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキルなどが挙げられる);
 - (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの C_{3-7} シクロアルキルなどが挙げられる);
 - (3) 置換されていてもよいアラルキル (例えば、フェニルー C_{1-4} アルキル (例、ベンジル、フェネチルなど) などが挙げられる);
 - (4) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなど) などが好ましく、
- 25 上記した(1) 置換されていてもよいアルキル、(2) 置換されていてもよいシクロアルキル、(3) 置換されていてもよいアラルキル、および(4) 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C₁₋₄アルキルチオなど)、置換されていてもよ

いアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの $5\sim 6$ 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキルコキシ(例、メトキシ、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim 3$ 個が好ましい。

 R^1 の置換基としての置換されていてもよいアミノ基の置換基としては、上記した「 R^1 の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基」と同様な置換基を $1\sim2$ 個有していてもよいアミノ基などが挙げられるが、なかでも (1) 置換されていてもよいアルキル (例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec - ブチル、tert- ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級 (C_{1-6}) アルキルなどが挙げられ 20 る);

- (2)置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの C_{3-7} シクロアルキルなどが挙げられる);
- - (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロペキセニルメチル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロペキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);

- (5) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数 $2 \sim 4$ のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられる);
- 5 (6) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げ られる) などが好ましく、

上記した(1) 置換されていてもよいアルキル、(2) 置換されていてもよいシクロアルキル、(3) 置換されていてもよいアルケニル、(4) 置換されていてもよいアンル、および(6) 置換されていてもよいアシル、および(6)

- 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素,塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基 (例、チオール、 C_{1-4} アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基 (例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、デ C_{1-4} アルキルアミノ、デトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホ
- 15 リン、ピロール、イミダゾールなどの $5\sim 6$ 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキン(例、メトキシ、プロポキシ、プトキシ、トリフルオロ
- メトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$ 個が好ましい。
- 25 また、R¹の置換基としての置換されていてもよいアミノ基は、アミノ基の置換基同士が結合して、環状のアミノ基(例えば、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)を形成していてもよい。該環状アミノ基は、置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、

臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール 基(例、チオール、 C_{1-4} アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基 (例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、

- 5 イミダゾールなどの $5\sim 6$ 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルコキシ(例、
- 10 メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$ 個が好ましい。

R¹の置換基としての置換されていてもよいアシル基としては、

15 (1) 水素、

20

- (2) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキルなどが挙げられる):
- (3) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロ ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどのC₃₋₇シクロ アルキルなどが挙げられる);
- (4) 置換されていてもよいアルケニル (例えば、アリル(allyl)、クロチル、2 -ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 $2\sim1$ 0のアルケニル、好ましくは低級 (C_{2-6}) アルケニルなどが挙げられる);
 - (5)置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロペキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロペキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);

(6) 置換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基(例えば、フェニル、5~6員の芳香族複素環基(例えば、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジル、ピリミジニル、ピリダジニル、トリアゾリルなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環基など;好ましくは、ピリジル、チエニルなど)などが挙げられる);

5

(7) 置換されていてもよい5~6員の単環の非芳香族複素環基(例えば、テト ラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジオキソラン、ジチオラン、オキサ チオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジ 10 ン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、オキサジン、オキサジアジン、チア ジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピラ ンなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子 1~4個を含有する5~6員の単環の非芳香族複素環から1個の水素原子を取り 除いて形成される基など;好ましくは、ジオキソラニルなどが挙げられる。)な 15 どがカルボニル基またはスルホニル基と結合したもの(例、アセチル、プロピオ ニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ヘキサ ノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、シクロブタンカルボニル、シクロペンタ ンカルボニル、シクロヘキサンカルボニル、シクロヘプタンカルボニル、クロト ニル、2-シクロヘキセンカルポニル、ベンゾイル、ニコチノイル、メタンスル 20 ホニル、エタンスルホニル等)が挙げられ、上記した(2)置換されていてもよ いアルキル、(3)置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されてい てもよいアルケニル、(5)置換されていてもよいシクロアルケニル、(6)置 換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基および(7)置換されていてもよ い5~6員の単環の非芳香族複素環基が有していてもよい置換基としては、ハロ 25 ゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換 されていてもよいチオール基(例、チオール、 C_{1-4} アルキルチオなど)、置換 されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、

25

チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、 エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、 \mathcal{C}_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルキ ル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていても 5 よいC₁₋₄アルコキシ (例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリ フルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、C₁₋₄アルキレンジオキシ(例、 $-O-CH_2-O-$ 、 $-O-CH_2-CH_2-O-$ など)、置換されていてもよい スルホンアミド〔例、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC₁₋₄ アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、 10 ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの 5 ~ 6 員の環状アミノなど)が $-SO_2$ -に結合して形成される基など〕、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホ ニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基 の数としては、1~3個が好ましい。 15

R¹の置換基としてのエステル化されていてもよいカルボキシル基としては、(1)水素、

- (2) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキルなどが挙げられる);
 - (3) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの C_{3-7} シクロアルキルなどが挙げられる);
 - (4) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 $2\sim1$ 0のアルケニル、好ましくは低級 (C_{2-6}) アルケニルなどが挙げられる);
 - (5) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、

が好ましい。

2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメ チルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);

(6) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなど) など がカルボニルオキシ基と結合したもの、好ましくはカルボキシル、低級(C₁₋₆) アルコキシカルボニル、アリールオキシカルポニル(例、メトキシカルポニル、 5 エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、フェノキシカルボニル、ナフトキ シカルボニルなど)などが挙げられ、上記した(2)置換されていてもよいアル キル、(3) 置換されていてもよいシクロアルキル、(4) 置換されていてもよ いアルケニル、(5)置換されていてもよいシクロアルケニル、および(6)置 換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、 10 フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていて もよいチオール基(例、チオール、C₁₋₄アルキルチオなど)、置換されていて もよいアミノ基 (例、アミノ、モノC₁₋₄アルキルアミノ、ジC₁₋₄アルキルアミ ノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホ リン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化 またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} ア ルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC $_{1-4}$ アルキルカルバモイル、ジC $_{1-4}$ 4アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルキル(例、 トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋ 4アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロ 20 メトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C₂₋₄アルカノイル(例、 アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホ ニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個

また、 R^1 の置換基としてのアミド化されていてもよいカルボキシル基としては、上記した「 R^1 の置換基としての置換されていてもよいアミノ基」と同様な「置換されていてもよいアミノ基」などがカルボニル基と結合したもの、好ましくはカルバモイル、モノ C_{1-6} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-6} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-6} アルキルカルバモイルなどが挙げられる。

R¹の置換基としての置換されていてもよい芳香族基における芳香族基として は、フェニル、ピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾ リル、チアゾリル、オキサゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、テトラゾ リル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、トリアゾリル、オキサジアゾ リル、チアジアゾリル等の5~6員の同素または複素環芳香族基、ベンゾフラン、 5 インドール、ベンゾチオフェン、ペンズオキサゾール、ベンズチアゾール、イン ダゾール、ベンズイミダゾール、キノリン、イソキノリン、キノキサリン、フタ ラジン、キナゾリン、シンノリンなどの縮環複素環芳香族基などが挙げられる。 これらの芳香族基の置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ 素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チ 10 オール、C1-4アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミ $^{+}$ ノ、モノC $_{1-4}$ アルキルアミノ、ジC $_{1-4}$ アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、 ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾー ルなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていても よいカルボキシル基(例、カルボキシル、C1-4アルコキシカルボニル、カルバ モイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、 ハロゲン化されていてもよいC1-4アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、 エチルなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルコキシ(例、メトキシ、 エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキ シなど)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 20 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)な どが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

かかる R^1 の置換基は、 $1\sim 4$ 個(好ましくは、 $1\sim 2$ 個)同一または異なって環のいずれの位置に置換していてもよい。

 $_2$ -CH $_2$ -NH-など)、オキシ低級(C $_{1-6}$)アルキレンチオ(例、-O-C H $_2$ -S-、-O-CH $_2$ -CH $_2$ -S-など)、低級(C $_{1-6}$)アルキレンジアミノ(例、-NH-CH $_2$ -NH-、-NH-CH $_2$ -CH $_2$ -NH-など)、チア低級(C $_{1-6}$)アルキレンアミノ(例、-S-CH $_2$ -NH-、-S-CH $_2$ -C H $_2$ -NH-など)、などの 2 価の基を形成する。

 R^1 で示される「式 $R-Z^1-X-Z^2-$ (式中、各記号は前記と同意義を示す。) で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6員芳香環」の $\lceil 5 \sim 6$ 員環」が、式 R $- Z^1 - X - Z^2 - で表される基以外に有していてもよ$ い「置換基」としては、とりわけ、ハロゲン化または低級(C₁₋₄)アルコキシ 化されていてもよい低級(C_{1-4})アルキル(例、メチル、エチル、t-ブチル、 10 トリフルオロメチル、メトキシメチル、エトキシメチル、プロポキシメチル、ブ トキシメチル、メトキシエチル、エトキシエチル、プロポキシエチル、ブトキシ エチルなど)、ハロゲン化または低級(C_{1-4})アルコキシ化されていてもよい 低級(C_{1-4})アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、 t-プトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、 15 プロポキシメトキシ、ブトキシメトキシ、メトキシエトキシ、エトキシエトキシ、 プロポキシエトキシ、ブトキシエトキシ、メトキシプロポキシ、エトキシプロポ キシ、プロポキシプロポキシ、ブトキシプロポキシなど)、ハロゲン(例、フッ 素、塩素など)、ニトロ、シアノ、 $1\sim2$ 個の低級(C_{1-4})アルキル、ホルミ ルまたは低級(C_{2-4})アルカノイルで置換されていてもよいアミノ(例、アミノ、 20 メチルアミノ、ジメチルアミノ、ホルミルアミノ、アセチルアミノなど)、5~ 6員の環状アミノ (例、1-ピロリジニル、1-ピペラジニル、1-ピペリジニ ル、4-モルホリノ、4-チオモルホリノ、1-イミダゾリル、4-テトラヒド

25 また、 R^1 がベンゼンである場合、式 $R-Z^1-X-Z^2-$ で表される基の置換 位置としては、パラ位が好ましく、式 $R-Z^1-X-Z^2-$ で表される基以外に 「 $5\sim6$ 員芳香環」が有していてもよい「置換基」の置換位置としては、メタ位 が好ましい。

ロピラニルなど) などが挙げられる。

上記式中、Yで示される「置換されていてもよいイミノ基」としては、例えば、

式 $-N(R^5)$ -〔式中、 R^5 は水素原子または置換基を示す。〕で表される2価の 基などが挙げられる。

R⁵としては、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていて もよい複素環基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール 基(硫黄原子は酸化されていてもよく、置換されていてもよいスルフィニル基ま 5 たは置換されていてもよいスルホニル基を形成していてもよい)、置換されてい てもよいアミノ基、エステル化またはアミド化されていてもよいカルポキシル基、 置換されていてもよいアシル基などが好ましく、水素原子、置換されていてもよ い炭化水素基、置換されていてもよい複素環基、置換されていてもよいアシル基 などがさらに好ましい。

R⁵の好ましい態様としては、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、 置換されていてもよいアシル基などが挙げられ、C1-4アルキル、C1-4アルキル スルホニル、ホルミル、 C_{2-5} アルカノイルなどがより好ましく、 C_{1-4} アルキル、 ホルミル、 C_{2-5} アルカノイルなどがさらに好ましく、とりわけ、ホルミルまた はエチルが好ましい。 R^5 の他の好ましい態様としては、式 $-(CH_2)_k - R^6$ 15 〔式中、kは0または1を示し、R6は置換されていてもよい $5\sim6$ 員の単環の 芳香族基(例えば、R¹の置換基としての置換されていてもよいアシル基の項に おいて例示された「(6)置換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基」と 同様なものなど;好ましくはハロゲン、ハロゲン化されていてもよいC1-4アル キル、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルコキシなどでそれぞれ置換されて 20 いてもよいフェニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、テトラゾリルな ど)を示す。〕で表される基などが挙げられる。

また、R⁵としての「置換されていてもよい炭化水素基」の具体的な例として は、Rとしての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様なものが挙げられ、 25 R⁵としての「置換されていてもよい複素環基」の具体的な例としては、Rで示 される「置換されていてもよい炭化水素基」の置換基としての「置換されていて もよい複素環基」と同様なものが挙げられ、R5としての「置換されていてもよ い水酸基」、「置換されていてもよいチオール基」、「置換されていてもよいア ミノ基」、「エステル化またはアミド化されていてもよいカルポキシル基」およ

20

び「置換されていてもよいアシル基」の具体的な例としては、R¹の置換基としての「置換されていてもよい水酸基」、「置換されていてもよいチオール基」、「置換されていてもよいアミノ基」、「エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基」および「置換されていてもよいアシル基」と同様なものが挙げられる。

上記式(I)中、R²およびR³で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基(脂肪族鎖式炭化水素基および脂肪族環式炭化水素基)」としては、例えば、

- (1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イ 10 ソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの C_{1-10} アルキル、好ましくは低級(C_{1-6})アルキルなどが挙げられる);
- (2)置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロ15 ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチルなどのC3-8シクロアルキルなどが挙げられる);
 - (2-1) 該シクロアルキルは、硫黄原子、酸素原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有し、オキシラン、チオラン、アジリジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ピロリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、オトラヒドロチオピラン、ナトラヒドロチオピラン、ピペリジンなど(好ましくは、6 員環のテトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、ピペリジンなど)を形成していてもよく;
 - (2-2) また、該シクロアルキルは、ベンゼン環と縮合し、インダン、テトラ ヒドロナフタレンなど(好ましくは、インダンなど)を形成していてもよく;
- 25 (2-3) さらに、該シクロアルキルは、炭素数1~2の直鎖状の原子鎖を介して架橋し、ビシクロ[2.2.1] ヘプチル、ビシクロ[2.2.2] オクチル、ビシクロ[3.2.2] ノニルなど(好ましくは、炭素数1~2の直鎖状の原子鎖を介した架橋を有するシクロヘキシルなど、さらに好ましくは、ビシクロ[2.2.1] ヘプチルなど)の架橋環式炭化水素

残基を形成していてもよい;

- (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数2-10のアルケニル、好ましくは低級(C_{2-6})アルケニルなどが挙げられる);
- 5 (4)置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);などが挙げられる。
- 上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよい シクロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、および(4)置換さ 10 れていてもよいシクロアルケニルが有していてもよい置換基としては、ハロゲン (例、フッ素, 塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい低級(C 1-4) アルキル、ハロゲン化されていてもよい C1-4アルコキシ (例、メトキシ、 エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキ シなど)、C1-4アルキレンジオキシ(例、-O-CH2-O-、-O-CH2-15 CH_2-O- など)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニ ルなど)、C₁₋₄アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニ ルなど)、フェニル-低級(C_{1-4})アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、シアノ、 ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C₁₋₄アル キルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC₁₋₄アル 20 キルアミノ、ジC₁₋₄アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピ ペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシ ル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_1 __₄アルキルカルバモイル、ジC , _ ₄アルキルカルバモイルなど)、低級(C , _ ₄) 25 アルコキシーカルボニル、オキソ基(好ましくは、ハロゲン、ハロゲン化されて いてもよい低級 (C,__4) アルキル、ハロゲン化されていてもよい低級 (C,__4) アルコキシ、フェニルー低級(C_{1-4})アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、シアノ、 水酸基など) などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

WO 00/76993

5

10

15

20

25

 R^2 および R^3 で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」としては、 (1) ハロゲン、シアノ、水酸基または C_{3-7} シクロアルキルを $1\sim 3$ 個有して いてもよい直鎖または分枝状の低級(C_{1-6})アルキル;

(2) ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級(C_{1-4})アルキルまたはフェニルー低級(C_{1-4})アルキルを $1\sim3$ 個有していてもよく、硫黄原子、酸素原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよく、ベンゼン環と縮合していてもよく、炭素数 $1\sim2$ の直鎖状の原子鎖を介して架橋していてもよい C_{5-8} シクロアルキル(例、それぞれ置換されていてもよいシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチアピラニル、ピペリジニル、インダニル、テトラヒドロナフタレニル、ビシクロ [2.2.1] ヘプチルなど);などが好ましい。

上記式(I)中、R²およびR³で示される「置換されていてもよい脂環式(非芳香族)複素環基」としては、例えば、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジオキソラン、ジチオラン、オキサチオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリン、ピラゾリン、ピラゾリン、ピッジン、オキサジン、オキサジアジン、チアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピランなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の非芳香族複素環;などが挙げられるが、テトラヒドロフラン、ピペリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピランなどの1個のヘテロ原子を含有する5~6員の非芳香族複素環などが好ましい。

 R^2 および R^3 で示される「置換されていてもよい脂環式複素環基」における「脂環式複素環基」が有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい低級(C_{1-4})アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-4} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、 C_{1-4} アルキレンジオキシ(例、 $-O-CH_2-O-$ 、 $-O-CH_2-CH_2-O-$ など)、ホルミル、 C_{2-4} アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-4} アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、フェニルー

低級(C_{1-4})アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、シアノ、ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 C_{1-4} アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、ジ C_{1-4} アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの $5\sim6$ 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ C_{1-4} アルキルカルバモイル、ジ C_{1-4} アルキルカルバモイルなど)、低級(C_{1-4})アルコキシーカルボニル、オキソ基(好ましくは、ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級(C_{1-4})アルコキシ、フェニルー低級(C_{1-4})アルキル、ハロゲン化されていてもよい低級(C_{1-4})アルコキシ、フェニルー低級(C_{1-4})アルキル、 C_{3-7} シクロアルギル、シアノ、水酸基など)などが挙

なかでも、 R^2 としては、置換されていてもよい鎖状炭化水素基(例、それぞれ置換されていてもよいアルキル、アルケニルなど)が好ましく、置換されていてもよい低級 C_{1-6} アルキル基がさらに好ましく、とりわけ置換されていてもよいメチル基が好ましい。

げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

R³としては、置換されていてもよい脂環式炭化水素基(例、それぞれ置換されていてもよいシクロアルキル、シクロアルケニルなど;好ましくは、置換されていてもよい低級C3-8シクロアルキル基;さらに好ましくは置換されていてもよいを表類基(好ましくは、置換されていてもよい胞類である。 はいシクロヘキシル)または置換されていてもよい脂環式複素環基(好ましくは、置換されていてもよい飽和の脂環式複素環基(好ましくは6員環基);さらに好ましくは、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロピラニルはでリジル;とりわけ好ましくは、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル)が好ましい。

25 上記式(I)で表される化合物としては、

1-エチル-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メ

チル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-エチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,

5 3-ジヒドロ-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

1-ホルミルー?-(4-プロポキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-

- 10 メチルーNー(テトラヒドロピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]ー2、3ージヒドロー1ーペンゾアゼピンー4ーカルボン酸アミド、
 - 7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-ホルミル<math>-N-[4-[N-J]] チル-N-(F) アラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、
- 15 7- (4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-プロピル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

N-[4-[N-x+N-N-(テトラヒドロピラン-5-7)] アミノ] メチル] フェニル] -7-(4-プロポキシエトキシフェニル) <math>-1-プロピル-

20 2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 <math>1-ベンジル-7-(4-プトキシェトキシフェニル)-N-「4-

1-ベンジル-7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、<math>3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7 - (4-ブトキシエトキシフェニル) - 1 - シクロプロピルメチル-N-[4]

- 25 [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ] メチル] フェニル] <math>-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、
 - 7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-フェニルー2、<math>3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3,4-メチレンジオキシ)フェニル<math>-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)]アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

5 7- (4-プトキシエトキシフェニル) -1- (2-メチルオキサゾール-5- イル) -N- [4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)] アミノ [3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸アミド、

1-アリル-7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチ 10 ル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(3-チエニル)メチル-2、<math>3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

15 7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(チアゾール-2-イル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(1-メチルピラゾールー4-イ20 ル) メチル-<math>N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-メチルイソチアゾール-4- (4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-メチルイソチアゾール-4- (1) メチル-N-(4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5- (1) アミノ] メチル] フェニル]-2, <math>3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(1-エチルピラゾール-4-イル) メチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル]-2, <math>3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ

ルポン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル) -1-イソプチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

5 1-イソブチルーN-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロピランー5ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、

7 − (4 − ブトキシエトキシフェニル) − N − [4 − [[N − メチル − N − (テ トラヒドロピラン − 4 − イル)アミノ]メチル]フェニル] − 1 − (チアゾール

10 -5-7 (10) メチルー 2, 3-3 (10) アミド、

7- (4-ブトキシエトキシフェニル) -N- [4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-(1-メチルテトラゾール-5-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸アミド、

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(2-メチルテトラゾール-5-イル)メチル-2、<math>3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド

20 などが好ましい。

15

本発明の式(I)で表される化合物の塩としては、薬理学的に許容される塩が好ましく、例えば無機塩基との塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。無機塩基との塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩;ならびにアルミニウム塩、アンモニウム塩などが挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'ージベンジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例

10

15

20

25

としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。有機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙げられる。本発明の式(I)で表される化合物は、水和物であってもよく、非水和物であってもよい。また、本発明の式(I)で表される化合物が、コンフィグレーショナル・アイソマー(配置異性体)、ジアステレオーマー、コンフォーマーなどとして存在する場合には、所望により、自体公知の分離・精製手段でそれぞれを単離することができる。また、式(I)で表される化合物がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段により、(S)体、(R)体に分離することができ、各々の光学活性体ならびにラセミ体のいずれについても、本発明に包含される。

本発明で用いられる式(I)で表される化合物またはその塩[以下、化合物(I)と称することがある。]のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物(I)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物をいう。化合物(I)のプロドラッグとしては、化合物(I)のアミノ基がアシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、化合物(I)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5ーメチルー2ーオキソー1,3ージオキソレンー4ーイル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tertーブチル化された化合物など);化合物(I)の水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例、化合物(I)の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など);化合物(I)のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物(例、化合物(例、化合物(I)のカルボキシル基がエステル化、フェニルエステ

20

25

ル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロ イルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フ タリジルエステル化、(5 - メチル-2 - オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、

5 メチルアミド化された化合物など);等が挙げられる。これらの化合物は自体公 知の方法によって化合物(I)から製造することができる。

また、化合物(I)のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で化合物(I)に変化するものであってもよい。

10 また、化合物 (I) は同位元素 (例、³H, ¹⁴C, ³⁵S, ¹²⁵Iなど) などで標識されていてもよい。

本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、単独で、または薬学的に 許容される担体と配合し、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤などの固形製剤;ま たはシロップ剤、注射剤などの液状製剤として経口または非経口的に(好ましく は経口的に)投与することができる。

非経口的投与の形態としては、注射剤、点滴、坐剤、膣坐剤などが挙げられるが、特に、膣坐剤はHIV感染症の予防のために有用である。

薬学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質が用いられ、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などとして配合される。また必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤などの製剤添加物を用いることもできる。賦形剤の好適な例としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。滑沢剤の好適な例としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。結合剤の好適な例としては、例えば結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが挙げられる。崩壊剤の好適な例としては、例えばデンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロス

カルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウムなどが挙げられ る。溶剤の好適な例としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコ ール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。溶解補助剤の 好適な例としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステ ロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙 げられる。懸濁化剤の好適な例としては、例えばステアリルトリエタノールアミ ン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベ ンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、などの界 面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメ 10 チルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、 ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分 子などが挙げられる。等張化剤の好適な例としては、例えば塩化ナトリウム、グ リセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。緩衝剤の好適な例としては、例え ばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。無痛 15 化剤の好適な例としては、例えばベンジルアルコールなどが挙げられる。防腐剤 の好適な例としては、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、 ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが 挙げられる。抗酸化剤の好適な例としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸な 20 どが挙げられる。

本発明は、さらに式(I)で表される化合物またはその塩の製造法を提供する。式(I)で表される化合物またはその塩は自体公知の方法(例えば、開平8-73476号公報に記載の方法など)またはそれに準じた方法によって製造できる。また、例えば下記の方法にしたがって製造できる。

25 下記式 (II), (III), (IV), (V), (I-1) および (I-2) で表される化合物 (以下、略して化合物 (II), 化合物 (III), 化合物 (IV), 化合物 (V), 化合物 (I-1) および化合物 (I-2) ということがある) の塩は、化合物 (I) との塩と同様なものが用いられる。

また、下記各反応において、原料化合物は、置換基としてアミノ基、カルボキ



WO 00/76993

5

10

15

シル基、ヒドロキシル基を有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的 に用いられるような保護基が導入されたものであってもよく、反応後に必要に応 じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノ基の保護基としては、例えば置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニルなど)、ホルミル、フェニルカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、t - ブトキシカルボニルなど)、フェニルオキシカルボニル(例えば、ベンズオキシカルボニルなど)、 C_{7-10} アラルキルオキシカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリルなど)、こトロ基などが用いられ、置換基の数は 1 ないし 3 個程度である。カルボキシル基の保護基としては、例えば置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert - ブチルなど)、フェニル、トリチル、シリルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキルカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリルなど)、ホルミル、コー基などが用いられ、置換基の数は 1 ないし 3 個程度である。

ヒドロキシル基の保護基としては、例えば置換基を有していてもよい C_{1-6} ア ルキル (例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tertープ チルなど)、フェニル、 C_{7-10} アラルキル (例えば、ベンジルなど)、 C_{1-6} ア ルキルカルボニル (例えば、アセチル、プロピオニルなど)、ホルミル、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-10} アラルキルオキシカルボニル (例えば、ベンジルオキシカルボニルなど)、ピラニル、フラニル、シリルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子 (例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル、フェニル、 C_{7-10} アラルキル、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし4個程度である。

また、保護基の導入および除去方法としては、それ自体公知またはそれに準じる方法〔例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・ケミスト

リー (J. F. W. McOmieら、プレナムプレス社) に記載の方法〕が用いられるが、除 去方法としては、例えば酸、塩基、還元、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、N-メチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウムなどで処理する方法が用いられる。

5 [A法]

10

15

[式中の各記号は、前記と同意義を有する]

本法では化合物(II)を化合物(III)と反応させることによりアニリド化合物(I)を製造することができる。

化合物 (II) と化合物 (III) の縮合反応は通常のペプチド合成手段により行われる。該ペプチド合成手段は、任意の公知の方法に従えばよく、例えば M. Bodansky および M. A. Ondetti 著、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis)、インターサイエンス、ニューヨーク、1966年; F. M. Finn 及び K. Hofmann 著ザ・プロテインズ (The Proteins)、第2巻、H. Nenrath, R. L. Hill 編集、アカデミック プレス インク・、ニューヨーク、1976年; 泉屋信夫他著"ペプチド合成の基礎と実験"、丸善(株)、1985年などに記載された方法、例

10

えば、アジド法、クロライド法、酸無水物法、混酸無水物法、DCC法、活性エステル法、ウッドワード試薬Kを用いる方法、カルボニルジイミダゾール法、酸化還元法、DCC/HONB法などの他、WSC法、シアノリン酸ジエチル(DEPC)を用いる方法等があげられる。本縮合反応は溶媒中で行うことができる。溶媒としては、例えば無水または含水のN,Nージメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、ピリジン、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、アセトニトリルあるいはこれらの適宜の混合物があげられる。

本縮合反応は、化合物 (II) 1モルに対して化合物 (III) を通常約1から2モル用いる。反応温度は、通常約-2.0℃~約50℃、好ましくは約-10℃~約30℃である。反応時間は約1~約100時間、好ましくは約2~約40時間である。このようにして得られる化合物 (I) は公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィーなどにより単離精製することができる。

15 また、式(II)で表される化合物またはその塩は新規化合物であり、式(I)で表される化合物またはその塩の合成中間体として有用である。

[B法]

$$R^{1}$$
 C
 N
 R^{2}
 N
 N
 N

または

10

①化合物(I-1)または化合物(I-2)とハロゲン化アルキルまたはハロゲン化アラルキルとを反応させることにより、化合物(I)を製造することができる。ここで、ハロゲン原子としては塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられ、ハロゲン化アルキルまたはハロゲン化アラルキルは化合物(I-1)または化合物(I-2)1モルに対して通常約1から2モル用いる。この反応は、必要に応じ、等量から3倍モル程度のトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、水素化リチウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等を塩基として添加することにより、さらにヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム等を添加することにより、円滑に反応を進行させることもできる。

本三級アミノ化反応は、不活性溶媒、例えば、メタノール, エタノール, プロパノール, イソプロパノール, n-ブタノール, テトラヒドロフラン, ジエチルエーテル, ジメトキシエタン, 1, 4-ジオキサン, トルエン, ベンゼン, キシレ

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

ン,ジクロロメタン,クロロホルム,1,2-ジクロロエタン,ジメチルホルムア ミド(DMF),ジメチルスルホキシド(DMSO),ピリジン等、あるいはこ れらの混合溶媒の中で行うことができる。反応は約0℃ないし180℃の温度範 囲で、約1時間ないし約40時間行われる。また、本反応は好ましくは、不活性 ガス(例えば窒素、アルゴン等)雰囲気下で行われる。

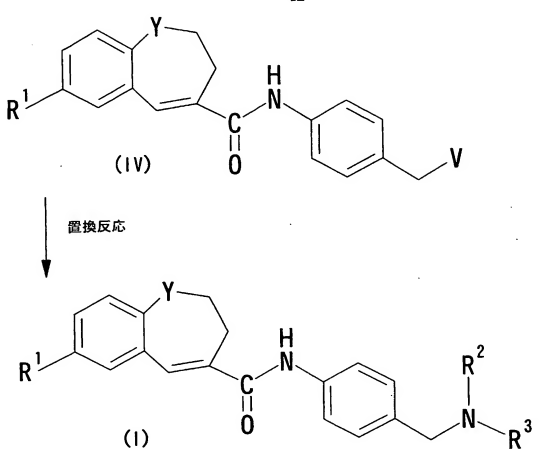
②化合物(I-1) または化合物(I-2) とアルデヒド化合物とをトリアセトキシ水 素化ホウ素ナトリウム、シアン化水素化ホウ素ナトリウム、または水素化ホウ素 ナトリウム等の還元的アミノ試薬の存在下、反応させることにより、3級化され た化合物(I)を製造することができる。本還元的アミノ化反応は、使用する試 薬により反応条件を変えることが望ましく、例えばトリアセトキシ水素化ホウ素 ナトリウムを用いる場合、不活性溶媒、例えばジクロロメタン,クロロホルム, 1,2-ジクロロエタン,テトラヒドロフラン,ジエチルエーテル,ジオキサン, アセトニトリル,ジメチルホルムアミド(DMF)等、あるいはこれらの混合溶 媒の中で行うことができる。本試薬は化合物 (I-1) または化合物 (I-2) 1モル に対して約1から2モル等量用いる。反応は通常約0℃から約80℃の温度範囲 15 ・で約1時間ないし約40時間行われる。また、本反応は好ましくは、不活性ガス (例えば窒素、アルゴン等) 雰囲気下で行われる。

[C法]

5

10

10



化合物(IV)におけるVは、ハロゲン原子(塩素、臭素、ヨウ素など)、スルホニルオキシ基(メタンスルホニルオキシ基,トリフルオロメタンスルホニルオキシ基,ベンゼンスルホニルオキシ基,トルエンスルホニルオキシ基など)を示し、他の記号は前記と同意義を示す。

化合物 (IV) と第2級アミン化合物とを反応させることにより、第3級アミノ基を有する化合物 (I) を製造することができる。第2級アミン化合物は、化合物 (IV) 1モルに対して、通常約1から3モル用いる。この反応は、必要に応じ等量から3倍モル程度のトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、水素化リチウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等を塩基として添加することにより、さらにヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム等を添加することにより、円滑に反応を進行させることもできる。本置換反応は、不活性溶媒、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、nープタ

ノール, テトラヒドロフラン, ジエチルエーテル, ジメトキシエタン, 1, 4 - ジ オキサン,トルエン,ベンゼン,キシレン,ジクロロメタン,クロロホルム,1, 2-ジクロロエタン, ジメチルホルムアミド (DMF), ジメチルスルホキシド (DMSO), ピリジン等、あるいはこれらの混合溶媒の中で行うことができる。 反応は約-10℃ないし約180℃の温度範囲で、約1時間ないし約40時間行 5 われる。また、本反応は、好ましくは不活性ガス(例えば窒素、アルゴン等)雰 囲気下で行われる。

[D法]

化合物(V) [式中、V'はハロゲン原子(臭素、ヨウ素等)、スルホニルオキシ基 10 (トリフルオロメタンスルホニルオキシ基等) を示し、他の記号は前記と同意義 を示す。] を例えば Suzuki 反応 [アリールホウ酸と、例えばアリールハライド またはアリールオキシトリフルオロメタンスルホネートとのパラジウム触媒によ る交叉縮合反応; A. Suzuki ら, Synth. Commun. <u>1981</u>, 11, 513] に付 し、 R^{1} が5~6員環芳香族基を示す化合物(I)を製造することができる。ア 15 リールホウ酸は、化合物 (V) 1モルに対して、約等量ないし1.5倍モル用いる

ことにより、化合物(I)を得ることができる。

このようにして得られる化合物(I)は公知の分離精製手段、例えば濃縮、減 圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィーなどにより単離精 製することができる。

出発物質として用いる化合物(II)は、公知の方法(例えば、特開平8-73 5 476号公報に記載の方法など)またはそれに準じた方法により製造することが でき、例えば反応式Ⅰまたは反応式ⅠⅠで示す方法並びに後述の参考例に示す方 法またはそれに準じた方法により製造することができる。

反応式 I

10

[式中、R⁹はC₁₋₄アルキル基を示し、R⁵はR⁵で示される置換基と同意義を

10

示し、他の記号は前記と同意義を示す。]

本法では、まず式(VI)で表される化合物をポリリン酸と共に加熱するか、あるいは化合物(VI)を塩化チオニル、オキサリルクロリド、オキシ塩化リンまたは五塩化リン等で酸クロリドとした後、通常のフリーデルークラフツ(Friedel・Crafts)反応により環化して化合物(VII)を製造する。ついで化合物(VII)を塩基の存在下、炭酸エステルと反応させケトエステル(VIII)を製造する。化合物(VIII)は、接触水素添加または水素化ホウ素ナトリウム等による還元反応により化合物(IX)とする。化合物(IX)は常法により脱水反応に付して化合物(X)とする。化合物(X)はエステル加水分解反応に付して、不飽和カルボン酸(II)を製造することができる。

 R^{5} R^{1} (XII) (W = CHO) R^{5} (W = CHO) R^{5} (W = CHO) R^{5} $(CH_{2})_{2}$ (VIII) R^{5} $(CH_{2})_{2}$ (VIII)

ķ

$$R^{5}$$
 R^{5}
 $COOR^{9}$
 R^{1}
 $COOH$

[式中、 R^{10} は C_{1-4} アルキル基を示し、他の記号は前記と同意義を示す。]

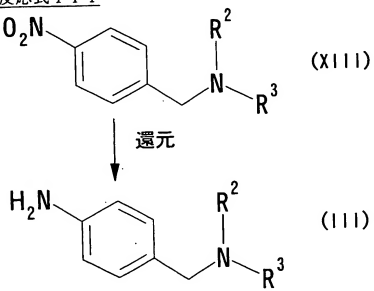
化合物 (XII) を Dieckmann (型) 縮合反応 (J. P. Schaefer and J. J. Bloomfield, Org. Reactions, 1967, 15, 1) に付し、化合物 (VIII) ないし化合物 (IX) を製造することができる。化合物 (VIII) ないし化合物 (IX) を反応式 I 記載の方法に従って順次反応させることにより、不飽和カルボン酸化合物 (II) を製造することができる。

また、化合物 (III) も、公知の方法 (例えば、特開平8-73476号公報に記載の方法など) またはそれに準じた方法により製造することができ、例えば反応式 III で示す方法並びに後述の参考例に示す方法またはそれに準じた方法により製造することができる。

<u> 反応式 I I I</u>

5

10



化合物(XIII)の還元反応は、自体公知の方法で行うことができる。例えば、

金属による還元、金属水素化物による還元、金属水素錯化合物による還元、ジボ ランおよび置換ボランによる還元、接触水素添加等が用いられる。すなわち、こ の反応は化合物(XIII)を還元剤で処理することにより行われる。還元剤として は、還元鉄、亜鉛末などの金属、水素化ホウ素アルカリ金属(例、水素化ホウ素 ナトリウム、水素化ホウ素リチウム等)、水素化アルミニウムリチウムなどの金 5 属水素錯化合物、水素化ナトリウムなどの金属水素化物、有機スズ化合物(水素 トリフェニルスズ等)、ニッケル化合物、亜鉛化合物などの金属および金属塩、 パラジウム、白金、ロジウムなどの遷移金属触媒と水素とを用いる接触還元剤お よびジボランなどが挙げられるが、パラジウム、白金、ロジウムなどの遷移金属 触媒と水素とを用いる接触還元、還元鉄などの金属による還元により有利に行わ 10 れる。この反応は、反応に影響を及ぼさない有機溶媒中で行われる。該溶媒とし ては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロホルム、四塩化炭素、ジ クロロメタン、1,2ージクロロエタン、1,1,2,2ーテトラクロロエタン、ジ エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、メタノール、エタノール、 プロパノール、イソプロパノール、2-メトキシエタノール、N, N-ジメチルホ 15 ルムアミド、酢酸あるいはこれらの混合溶媒などが還元剤の種類により適宜選択 して用いられる。反応温度は約-20 $^{\circ}$ ~約150 $^{\circ}$ 、とくに約0 $^{\circ}$ ~約100 $^{\circ}$ が好適であり、反応時間は、約1~約24時間程度である。

このようにして得られる化合物(II)または(III)は公知の分離精製手段例え 20 ば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィーなどに より単離精製することができる。

本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、他のHIVの感染症の予防・治療剤(特に、AIDSの予防・治療剤)と組み合わせて用いてもよい。この場合、これらの薬物は、別々にあるいは同時に、薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、結合剤、希釈剤などと混合して製剤化し、HIVの感染症の予防・治療のための医薬組成物として経口的にまたは非経口的に投与することができる。薬物を別々に製剤化する場合、別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与することができるが、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与してもよい。別々に製剤化したも

)

のを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与するためのキット製品(例えば、 粉末状の個々の薬物を含有するアンプルと2種以上の薬物を使用時に混合して溶 解するための希釈剤などを含有する注射用キットなど)、別々に製剤化した個々 の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与するための キット製品(例えば、個々の薬物を含有する錠剤を同一または別々の袋に入れ、 必要に応じ、薬物を投与する時間の記載欄を設けた、2種以上の錠剤を同時にあ るいは時間差をおいて別々に投与するための錠剤用キットなど)なども本発明の 医薬組成物含まれる。

本発明の式(I)で表される化合物またはその塩と組み合わせて用いられる、他 のH I Vの感染症の予防・治療剤の具体的な例としては、ジドブジン(zidovudine)、ジダノシン(didanosine)、ザルシタビン(zalcitabine)、ラミブジン(lamivudine)、スタブジン(stavudine)、アバカビル(abacavir)、アデフォビル(adefovir)、アデフォビル ジピボキシル(adefovir dipivoxil)、フォジブジン チドキシル (fozivudine tidoxil) などの核酸系逆転写酵素阻害剤;ネビラピン

(nevirapine)、デラビルジン(delavirdine)、エファビレンツ(efavirenz)、ロビリド(loviride)、イムノカル(immunocal)、オルチプラズ(oltipraz)などの非核酸系逆転写酵素阻害剤(イムノカル(immunocal)、オルチプラズ(oltipraz)などのように抗酸化作用を有する薬剤も含む);サキナビル(saquinavir)、リトナビル(ritonavir)、インジナビル(indinavir)、ネルフィナビル(nelfinavir)、アムプレナビル(amprenavir)、パリナビル(palinavir)、

ラシナビル (lasinavir) などのプロテアーゼ阻害剤;などが挙げられる。

核酸系逆転写酵素阻害剤としては、ジドブジン(zidovudine)、ジダノシン(didanosine)、ザルシタビン(zalcitabine)、ラミブジン(lamivudine)、スタブジン(stavudine)などが好ましく、非核酸系逆転写酵素阻害剤としては、ネビラピン(nevirapine)、デラビルジン(delavirdine)などが好ましく、プロテアーゼ阻害剤としては、サキナビル(saquinavir)、リトナビル(ritonavir)、インジナビル(indinavir)、ネルフィナビル(nelfinavir)などが好ましい。

本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、上記したプロテアーゼ阻害剤、核酸系逆転写酵素阻害剤などの他、例えば、T細胞指向性HIV-1のセカ

15

ンドレセプターであるCXCR4の拮抗剤(例、AMD-3100など)、HIV-1の表面抗原に対する抗体やHIV-1のワクチンとも組み合わせて用いることができる。

本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、CCケモカイン受容体(CCR)拮抗作用、とりわけ強いCCR5拮抗作用を有するので、人における種々のHIVの感染症、例えばAIDSの予防ならびに治療のために使用される。本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、低毒性で安全に使用することができる。

本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、CCR5拮抗剤として、例 10 えばAIDS予防治療剤およびAIDSの病態進行抑制剤として使用することができる。

式 (I) で表される化合物またはその塩の1日当たりの投与量は、患者の状態や体重、投与の方法により異なるが、経口投与の場合成人(体重50 Kg)1 人当たり活性成分 [式 (I) で表される化合物またはその塩] として約5 から10 00 mg、好ましくは約10 から600 mgであり、さらに好ましくは約10 ~300 mgであり、とりわけ好ましくは約15 ~150 mgであり、1 日当たり1 回又は2 から3 回にわけて投与する。

また、式(I)で表される化合物またはその塩と逆転写酵素阻害剤または/およびプロテアーゼ阻害剤とを組み合わせて用いる場合、逆転写酵素阻害剤またはプロテアーゼ阻害剤の投与量は、例えば通常の投与量の約1/200ないし1/2以上、約2ないし3倍以下の範囲で適宜選択される。さらに、2種またはそれ以上の薬剤を組み合わせて用いる場合に、ある1つの薬剤がその他の薬剤の代謝に影響を及ぼすときには、各薬剤の投与量は適宜調整されるが、一般的には、各薬剤の単剤投与の時の投与量が用いられる。

25 代表的な逆転写酵素阻害剤およびプロテアーゼ阻害剤の通常の投与量は例えば 以下に示すとおりである。

ジドブジン:100mg

ジダノシン:125~200mg

ザルシタビン: 0.75mg

ラミブジン:150mg

スタブジン:30~40mg

サキナビル:600mg

リトナビル:600mg

5 インジナビル:800mg

ネルフィナビル: 750mg

また、式(I)で表される化合物またはその塩と逆転写酵素阻害剤または/およびプロテアーゼ阻害剤とを組み合わせて用いる場合の具体的な実施態様を以下に示す。

10 ①成人(体重50Kg) 1人当たり、式(I)で表される化合物またはその塩約 $10\sim300$ mgを、ジドブジン約 $50\sim200$ mgと併用の形態で、同一対象 に投与する。個々の薬物は、それぞれ同時に投与してもよく、また12時間以内 の時間差をおいて投与してもよい。

②成人(体重50 Kg)1 人当たり、式(I)で表される化合物またはその塩約 $10\sim300$ mgを、サキナビル約 $300\sim1200$ mgと併用の形態で、同一対象に投与する。個々の薬物は、それぞれ同時に投与してもよく、また12 時間 以内の時間差をおいて投与してもよい。

発明を実施するための最良の形態

以下に実験例、製剤例、参考例、実施例を示し、本願発明をさらに詳しく説明 20 する。しかし、これらは、単なる例であって本発明を何ら限定するものではない。 以下に記載の遺伝子操作法は、成書(Maniatis ら、モレキュラー・クローニン グ、Cold Spring Harbor Laboratory、1989年)に記載されている方法もしく は試薬の添付プロトコールに記載されている方法に従った。

25 実施例

実験例

(1) ヒトCCR5ケモカインレセプターのクローニング

ヒト脾臓 cDNAからPCR法でCCR5遺伝子のクローニングを行った。0.5 ngの脾臓 cDNA (東洋紡, QUICK-Clone cDNA) を鋳型とし、Samson

20

25

らが報告 (Biochemistry 35 (11), 3362-3367 (1996)) しているCCR5遺伝子塩基配列を参考に作製したプライマーセット

WO99/32100の実験例(1)に記載の配列番号:1〔配列の長さ:34; 配列の型:核酸;鎖の数:一本鎖;トポロジー:直鎖状;配列の種類:他の核酸 合成DNA〕と

WO99/32100の実験例(1)に記載の配列番号:2〔配列の長さ:34; 配列の型:核酸;鎖の数:一本鎖;トポロジー:直鎖状;配列の種類:他の核酸 合成DNA〕を

各25pmol ずつ添加し、TaKaRa EX Taq(宝酒造)を使用して、PCR反応を DNAサーマルサイクラー480 (パーキンエルマー)にて行った(反応条件: 95℃で1分間、60℃で1分間、75℃で5分間を30サイクル)。そのPC R産物をアガロースゲル電気泳動し、約1.0kb のDNA断片を回収した後、 Original TA Cloning Kit (フナコシ)を用いて、CCR5遺伝子をクローニングした。

15 (2) ヒトCCR 5 発現用プラスミドの作製

上記で得られたプラスミドを制限酵素XbaI(宝酒造)とBamHI(宝酒造)で消化した後、アガロースゲル電気泳動して約1.0kb のDNA断片を回収した。そのDNA断片とXbaIとBamHI で消化した動物細胞用発現プラスミド pcDNA3.1 (フナコシ)を混合し、DNA Ligation Kit Ver. 2 (宝酒造)で連結して、大腸菌JM109のコンピテントセル(宝酒造)を形質転換することでプラスミド pCKR5を得た。

(3) ヒトCCR5発現用プラスミドのСНО-К1細胞への導入と発現

10%ウシ胎児血清(ライフテックオリエンタル)を含むハムF12培地(日本製薬)を用いてテイッシュカルチャーフラスコ750ml(ペクトンディキンソン)で生育させたCHO-K1細胞を0.5g/L トリプシン-0.2g/L EDTA(ライフテックオリエンタル)で剥がした後、細胞をPBS(ライフテックオリエンタル)で洗浄して遠心(1000rpm,5分)し、PBSで懸濁した。次に、ジーンパルサー(バイオラッド社)を用いて、下記の条件に従って、DNAを細胞に導入した。即ち、0.4cm ギャップのキュベットに8×10⁶ 細胞と

10

15

20

5

 $10 \mu g$ のヒトCCR 5 発現用プラスミド pCKR 5 を加え、電圧 $0.25 \, \mathrm{kV}$ 、キャパシタンス $960 \, \mu \, \mathrm{F}$ 下でエレクトロポレーションした。その後、細胞を $10.25 \, \mathrm{kV}$ で $0.25 \, \mathrm{kV}$ の $0.25 \, \mathrm{kV}$ に $0.25 \, \mathrm{kV}$ の $0.25 \, \mathrm{kV}$ に 次に、得られたジェネティシン耐性株を96ウエルプレート(ベクトンディキンソン)で培養した後、耐性株の中からCCR5発現細胞を選択した。即ち、 $200pMの[^{125}I]-RANTES(アマーシャム)をリガンドとして添加したアッセイバッファー(0.5%BSA,20mMHEPES(和光純薬,pH7.2)を含むハムF12培地)中で室温にて<math>40$ 分間結合反応を行い、氷冷したPBSで洗浄後、1MNaOHを 50μ l/ウエルで添加し撹拌して、 γ -カウンターで放射活性を測定することで、リガンドが特異的に結合した細胞、CCR5人CHO株を選択した。

(4) CCR 5 拮抗作用に基づく化合物の評価

96ウエルマイクロプレートに 5×10^4 細胞/ウエルでCCR5/CHO 株を播種し、24時間培養して培地を吸引除去後、試験化合物(1μ M)含んだアッセイバッファーを各ウエルに加え、リガンドである[125 I] $^{-}$ RANTES ($^{-}$ Pマーシャム)を100PMになるように添加後、室温で40分間反応した。次に、アッセイバッファーを吸引除去後、冷却したPBSで $^{-}$ 2回洗浄した。次に、 $^{-}$ 200 $^{-}$ 10のマイクロシンチー $^{-}$ 20 ($^{-}$ 1 $^{-}$ 1)を各ウエルに加え、トップカウント ($^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 20 ($^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 20 ($^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 1 $^{-}$ 20 ($^{-}$ 1 $^{-}$ 20 ($^{-}$ 1 $^{-}$ 20 ($^{-}$ 1 $^{-}$ 20 (

前記の方法に従って、試験化合物のCCR5結合阻害率を測定した。結果を表 25 1に示す。

表 1

 化合物番号
 結合阻害率(%)

 1
 93

	2	9 6
	1 4	9 6
	1 6	9 6
	1 7	9 9
5	1 9	1 0 0
	2 0	9 4
	2 3	9 7
	2 6	1 0 0
	27	1 0 0
10	3 3	98
	3 5	1 0 0
	3 9	98
	4 3	1 0 0
	4 5	100
15	4 9	100
	5 0	1 0 0
	5 8	9 9
	6 8	9 5
	6 9	100
20	7 1	100
	7 7	9 7
	7 9	100
	84	9 7
	8 5	1 0 0
25	98	1 0 0
	101	1 0 0
	102	1 0 0
	104	9 8
	112	100

(5) MAGI-CCR5細胞へのHIV-1感染阻止効果

HIV-1 LTRの下流に $\beta-$ ガラクトシターゼ遺伝子を連結したプラスミ ドをCD4陽性のHeLa細胞に導入し、さらにヒトCCR5遺伝子を導入した 形質転換細胞MAGI-CCR5を用いて、HIV-1感染の程度を $\beta-$ ガラク 5 トシターゼ活性(5-ブロモ-4-クロロ-3-インドリル-β-D-ガラクト ピラノシドの分解による青色発色)を指標に判定した。具体的には、MAGI-CCR5細胞を10%血清含有DMEM培地で5×104/m1に調整し、20 0 μ 1 ずつ 9 6 穴プレートの各ウェルに播種した。 3 7 ℃で一夜培養後、培地を 吸引除去して、1.6μΜの薬剤を含む上記培地100μ1と300PFUのΗ IV-1 Ba-L株を含む上記培地100μlを添加し、37℃で2日間培養し 10 た。培地を吸引除去した後、細胞固定液(1%ホルムアルデヒド,0.2%グル タルアルデヒドを含むPBS)を200μ1添加して室温で5分間放置後、PB Sで2回洗浄した。染色液(4μM potassium ferrocyanide, 4μM potassium ferricyanade, 2μM MgCl₂, 0.4mg/ml X-galを含むPBS) を100µ1添加して37℃で50分間放置後、PBSで2回洗浄した。顕微鏡 15 で青色に発色した細胞数を数えてHIV-1 感染細胞数とした。この方法でHI V-1感染阻害率を測定した結果を表2に示す。

表 2

20	化合物番号	感染阻害率(%)
	1	8 5
	1 4	9 1
	1 6	9 4
	17	9 4

25

本発明における式(I)で表される化合物またはその塩を有効成分として含有するCCR5拮抗剤(例、HIV感染症予防治療剤、AIDS予防治療剤など)は、例えば、次のような処方によって製造することができる。

製剤例

1. カプセル剤

(1) 実施例1で得られた化合物 40mg

(2) ラクトース 70mg

5 (3) 微結晶セルロース9 mg

(4) ステアリン酸マグネシウム 1 mg

1カプセル 120mg

(1)、(2) と(3) および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4) を加えて全体をゼラチンカプセルに封入する。

10 2. 錠剤

(1) 実施例1で得られた化合物 40mg

(2) ラクトース 58mg

(3) コーンスターチ 18mg

(4) 微結晶セルロース3.5 mg

15 (5) ステアリン酸マグネシウム 0.5 mg

1錠 120mg

(1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和後、顆粒化する。これに残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する。

20 参考例1

1-ホルミルー7-(4-モルホリノフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.18g)をDMF(14m1)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.1ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(50ml)に懸濁し、4-[N-メチルーN-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.13g)、トリエチルアミン(0.33ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で2時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。エタノール/へキ

サンから再結晶し、1-ホルミル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-モルホリノフェニル)-2、<math>3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.16g)を無色結晶として得た。

5 mp 234-243℃.

'H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 1. 70-1. 75 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 60-2. 67 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=5. 4Hz), 3. 21-3. 26 (4H, m), 3. 37 (2H, dt, J=2. 8, 11. 2Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 87-3. 95 (6H, m), 4. 02-4. 07 (2H, m), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 47-7. 59 (7H, m), 7. 69 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2953, 2845, 1667cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{35}H_{40}N_4O_4$: C, 72.39; H, 6.94; N, 9.65. Found C, 72.03; H, 6.65; N, 9.49.

参考例2

10

7-(4-エトキシフェニル)-1-ホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-15 ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.2g)をDMF(5m1)に溶かし、氷 冷下、塩化チオニル(0.11ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下 溶媒を留去した。残渣をTHF(15ml)に溶かし、4- [N-メチル-N-(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノメチル]アニリン(0.15 g)、トリエチルアミン(0.41ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、 20 滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、 酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウ ムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから 再結晶し、7-(4-エトキシフェニル)-1-ホルミル-N-[4-[[N-25 メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェ ニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0. 25g)を無色結晶として得た。

mp 211-215℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1.45 (3H, t, J=6.9Hz), 1.59-1.75 (4H, m), 2.21 (3H, s).

2. 60-2. 68 (1H, m), 3. 04 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 37 (2H, dt, J=2. 8, 11. 3Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 93 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 01-4. 18 (4H, m), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 46-7. 58 (6H, m), 7. 68 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 55 (1H, s).

5 IR (KBr) ν : 2940, 1667cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{33}H_{37}N_3O_4 \cdot 0.2H_2O$: C, 72.96; H, 6.94; N, 7.73. Found C, 72.89; H, 6.91; N, 7.59.

参考例3

7-(3, 4-ジェトキシフェニル) -1-ホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g)をDMF(5ml)に溶 10 かし、氷冷下、塩化チオニル(0.12m1)を加え、室温で30分間撹拌した。 減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に溶かし、4-[N-メチル -N-(F)=[N-(F)+N-16g)、トリエチルアミン(0.46ml)のTHF(4ml)溶液中に氷冷 下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で5時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水 15 を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ジエ チルエーテルから再結晶し、7-(3,4-ジエトキシフェニル)-1-ホルミ ルーN-「4-「「N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-20 4-カルボキサミド(0.26g)を黄色結晶として得た。

mp 145-148℃.

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 49 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 50 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 62-1. 75 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 61-2. 70 (1H, m), 3. 04 (2H, t, J=5. 4Hz), 3. 38 (2H, dt, J=3. 0, 11. 2Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 93 (2H, t, J=5. 4Hz), 3. 95-4. 10 (2H, m), 4. 10-4. 24 (4H, m), 6. 97 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 11-7. 21 (3H, m), 7. 33 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 49-7. 59 (4H, m), 7. 68 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 55 (1H, s). IR (KBr) ν: 2980, 2944, 1667cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{35}H_{41}N_3O_5 \cdot 0.2H_7O$: C, 71.58; H, 7.10; N, 7.15. Found C, 71.40;

H. 7. 00; N. 7. 22.

参考例4

1ーメタンスルホニルー7ー(4ーモルホリノフェニル)ー2、3ージヒドロー 1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.3g)をDMF(10ml)5 に溶かし、氷冷下、塩化チオニル (0.15ml) を加え、室温で30分間撹拌 した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(50m1)に懸濁し、4-[N-メチルーN-(テトラヒドロー2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリ ン (0.19g)、トリエチルアミン (0.5ml)のTHF (5ml)溶液中 に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、 水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 10 マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/エ タノールから再結晶し、1-メタンスルホニル-N-[4-[[N-メチル-N - (テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] - 7 -(4-モルホリノフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.26g)を淡黄色結晶として得た。

mp 239-243℃.

15

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1.70-1.77 (4H, m), 2.22 (3H, s), 2.60-2.70 (1H, m), 2. 89 (3H, s), 3. 13 (2H, t-like), 3. 21-3. 26 (4H, m), 3. 37 (2H, dt, J=2. 6, 11. 5Hz), 3. 59(2H, s), 3. 87-3.91(6H, m), 4. 02-4.11(2H, m), 7. 00(2H, d, J=8.8Hz),

20 7. 34(2H, d, J=8.8Hz), 7. 50-7.66(9H, m).

IR (KBr) ν : 2951, 2847, 1661, 1609, 1520cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{35}H_{49}N_4O_5S \cdot 0.3H_9O$: C, 66.08; H, 6.75; N, 8.81. Found C, 66.06; H, 6.50; N, 8.55.

参考例 5

25 7-(4-エトキシフェニル)-1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.13g)をTHF(12ml) に懸濁し、氷冷下、塩化チオニル(O. O4ml)とDMF(触媒量)を加え、 室温で2時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF (15ml) に溶 かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミ

ノメチル] アニリン(0.08g)、トリエチルアミン(0.14ml)のTH F(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。 減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから再結晶し、7-(4-エトキシフェニル)-1-メタンスルホニルーN-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.16g)を無色結晶として得た。 mp 184-186℃.

59

- 10 ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 45 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 64-1. 75 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 61-2. 72 (1H, m), 2. 88 (3H, s), 3. 13 (2H, t, J=5. 3Hz), 3. 37 (2H, dt, J=2. 6, 11. 2Hz), 3. 59 (2H, s), 3. 91 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 09 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 33 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 48-7. 68 (9H, m). IR (KBr) ν : 2946, 2843, 1661, 1609, 1518, 1495cm⁻¹.
- 15 Anal. calcd. for C₃₃H₃₉N₃O₅S: C, 67. 21; H, 6. 67; N, 7. 13. Found C, 67. 25; H, 6. 33; N, 7. 05.

参考例6

WO 00/76993

5

1-メトキシカルボニルー7-(4-モルホリノフェニル)-2,3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.15g)をDMF(8ml) に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.07ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に懸濁し、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.12g)、トリエチルアミン(0.26ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で4時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノール/トリエチルアミン/酢酸エチル)を用いて精製し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから再結晶し、1-メトキシカルボニル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラ

ンー4ーイル)アミノ] メチル] フェニル] - 7 - (4 - モルホリノフェニル) - 2、3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピン - 4 - カルボキサミド (0. 1 4 g) を無色結晶として得た。

mp 193-197℃.

5 'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1.57-1.80(4H, m), 2.21(3H, s), 2.65(1H, br), 3.03(2H, br), 3.20-3.23(4H, m), 3.37(2H, dt, J=3.0, 9.9Hz), 3.58(2H, s), 3.78(3H, s), 3.78(2H, br), 3.87-3.92(4H, m), 4.01-4.14(2H, m), 6.99(2H, d, J=9.2Hz), 7.30-7.60(10H, m).

IR (KBr) ν : 2957, 2855, 1701cm⁻¹.

10 Anal. calcd. for $C_{36}H_{42}N_4O_5 \cdot 0.2H_2O$: C, 70.38; H, 6.96; N, 9.12. Found C, 70.35; H, 6.81; N, 9.09.

参考例7

3,4-ジエチルフェニルホウ酸(264mg)と7-プロモ-1-メチル-N-[4 - [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メ **チル**]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボ 15 ン酸アミド(406mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム(162mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、 室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (39mg) を加え、アルゴン雰囲気下で13時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチル で希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウム 20 で乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(45g、酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらにエタノールから 再結晶を行うことにより7-(3,4-ジエチルフェニル)-1-メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ] 25 メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カル ボン酸アミド(263mg、55%)を黄色結晶として得た。

mp 127-129℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 47 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 48 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 69-1. 76 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 53-2. 74 (1H, m), 2. 96 (2H, t, J=4. 5Hz),

3. 09 (3H, s), 3. 31-3. 43 (4H, m), 3. 57 (2H, s), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 13 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 17 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 87 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 93 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, dd, J=6. 9, 2. 1Hz), 7. 09 (1H, s), 7. 30 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 41-7. 42 (2H, m), 7. 48 (1H, dd, J=9. 1, 2. 3Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 59 (1H, s).

IR (KBr) 1653, 1599, 1514, 1503, 1478, 1406, 1312, 1246, 1188, 1140, 1044 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{35}H_{43}N_3O_4$: C, 73. 78; H, 7. 61; N, 7. 38. Found: C, 73. 49; H, 7. 54; N, 7. 15.

10 参考例8

5

 $1 - [(4 - \forall f) \neg f) \neg f$ フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸エ チル (454mg) をTHF及びエタノールの混合溶媒 (1:1、v/v、30.0ml) に溶解さ せ、1N水酸化ナトリウム水溶液(3.0ml)を加え、室温で62時間撹拌した。1 N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫 15 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、1-[(4-メチルフェニ ル)スルホニル]-7-[4-(4-モルホリノ)フェニル]-2,3-ジヒド ロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸を白色結晶として得た。得られ フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸を 20 DMF (15.0ml) に懸濁させ、塩化チオニル(0.15ml) を加え、室温で1時間撹 拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣をジクロロメタン(10.0ml)に溶解させた。 一方、4-[[(N-メチル-N-テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)ア ミノ] メチル] アニリン二塩酸塩(296mg)にジクロロメタン(15.0ml)を加え、 トリエチルアミン(0.88ml)を加えた。先に調製した酸クロリド溶液を0℃で滴 25 下した。混合物を室温で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、分液し、有機 層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をエタノー [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチ

ル] フェニル] -7-[4-(4-モルホリノ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ <math>-1 H -1 - ベンズアゼピン-4 - カルボン酸アミド (359mg、60%) を白色結晶 として得た。

mp 258-262℃.

5 H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 70-1. 77 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 35 (3H, s), 2. 53-2. 74 (1H, m), 2. 98 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 23 (4H, t, J=4. 9Hz), 3. 38 (2H, td, J=10. 4, 3. 2Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 89 (4H, t, J=4. 8Hz), 3. 99 (2H, t, J=5. 4Hz), 4. 01-4. 09 (2H, m), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 97-7. 06 (2H, m), 7. 19 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 29-7. 34 (2H, m), 7. 45 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 50-7. 65 (5H, m).

IR (KBr) 1663, 1609, 1605, 1518, 1495, 1345, 1308, 1233, 1159, 1121, 1090, 928, 816, 733, 671 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{41}H_{46}N_4O_5S$ (0. $1H_2O$ additive): C, 69. 49; H, 6. 57; N, 7. 91. Found: C, 69. 27; H, 6. 63; N, 7. 92.

15 参考例 9

1-アセチル-7-[4-(4-モルホリノ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸(365mg)をDMF(15.0ml)に懸 濁させ、塩化チオニル(0.17ml)を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を 留去し、残渣をジクロロメタン(10.0ml)に溶解させた。一方、4-「「N-メ チルーN- (テトラヒドロー2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリ 20 ン二塩酸塩(327mg)にジクロロメタン(15.0ml)を加え、トリエチルアミン(0.97ml) を加えた。先に調製した酸クロリド溶液を0℃で滴下した。混合物を室温で3時 間攪拌した。反応混合物に水を加え、分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (50g、酢酸エチル:エタノール=9:1)で精製し、ヘキサン/酢酸エチルで洗 25 净し、1-アセチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -7-[4-(4-モルホリノ) フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸ア ミド(116mg、21%)を淡黄色結晶として得た。

mp 141-145℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 65-1. 87 (4H, m), 2. 09 (3H, s), 2. 23 (3H, s), 2. 61-2. 78 (1H, m), 2. 81-3. 05 (3H, m), 3. 24 (4H, t, J=4. 7Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 4, 2. 7Hz), 3. 60 (2H, s), 3. 90 (4H, t, J=4. 8Hz), 4. 02-4. 07 (2H, m), 4. 75-4. 91 (1H, m), 7. 23-7. 27 (1H, m), 7. 34 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 52-7. 69 (8H, m).

IR (KBr) 1657, 1609, 1514, 1497, 1451, 1395, 1314, 1258, 1235 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{36}H_{42}N_4O_4$ (1. $2H_2O$ additive): C, 70. 15; H, 7. 26; N, 9. 09. Found: C, 69. 91; H, 7. 05; N, 9. 03.

10 参考例10

5

15

20

(4ージエチルアミノ)フェニルホウ酸(234mg)と7ープロモー1ーメチルーNー[4ー[[NーメチルーNー(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]ー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド(391mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(268mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(37mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(45g、酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらにエタノールから再結晶を行うことにより7ー(4ージエチルアミノフェニル)ー1ーメチルーNー[4ー[[NーメチルーNー(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]ー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド(145mg、33%)を黄色結晶として得た。

25 mp 178-180°C. ¹H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 19 (6H, t, J=7. 0Hz), 1. 64-1. 76 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 54-2. 72 (1H, m), 2. 95 (2H, t, J=4. 5Hz), 3. 07 (3H, s), 3. 31-3. 44 (4H, m), 3. 39 (4H, q, J=7. 1Hz), 3. 57 (2H, s), 4. 01-4. 07 (2H, m), 6. 74 (2H, d, J=9. 0Hz), 6. 86 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 41-7. 59 (8H, m).

IR (KBr) 2948, 1644, 1597, 1514, 1497, 1406, 1312, 1283, 1246, 1188, 1071, 810, 733 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{35}H_{44}N_4O_2$ (0. $1H_2O$ additive): C, 75. 80; H, 8. 03; N, 10. 10. Found: C, 75. 51; H, 7. 95; N, 10. 10.

5 参考例11

4 - プロポキシフェニルホウ酸(203mg) と <math>7 - プロモー 1 - メチルーN - [4]- 「「N-メチル-N- (テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メ チル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボ ン酸アミド(455mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml) 10 に溶解させ、炭酸カリウム (312mg) を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、 室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(43mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチル で希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(30g、酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:5:1)で精製 15 し、さらにエタノール/ヘキサンから再結晶を行うことにより1-メチル-N-[4 - [[N - x]] - N - (r - y] - [N - x] - [Nメチル]フェニル]-7-(4-プロポキシフェニル)-2、3-ジヒドロ-1 H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(349mg、69%)を黄色結晶とし 20 て得た。

mp 149-151℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 05 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 63-1. 76 (4H, m), 1. 83 (2H, sextet, J=7. 2Hz), 2. 20 (3H, s), 2. 53-2. 73 (1H, m), 2. 95 (2H, t, J=4. 5Hz), 3. 07 (3H, s), 3. 31-3. 43 (4H, m), 3. 56 (2H, s), 3. 96 (2H, t, J=6. 6Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 6. 87 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 95 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 29 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 39 (1H, s), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2. 2Hz), 7. 47 (2H, d, J=8. 6Hz), 1H (d) was concealed under 7. 49, 7. 54 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 62 (1H, s). 1R (KBr) 2946, 1651, 1607, 1514, 1505, 1312, 1242, 1182, 814 cm⁻¹. Anal. Calcd. for C₃₄H₄₁N₃O₃ (0. 1H₂O additive): C, 75. 41; H, 7. 67; N, 7. 76.



Found: C, 75. 30; H, 7. 75; N, 7. 82.

参考例12

1ーホルミルー7ー(4ープロポキシフェニル)-2,3ージヒドロー1Hー 1 - ベンズアゼピン-4-カルボン酸(433mg)をDMF(10.0ml)に懸濁させ、塩化チオニル(0.22ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、 5 残渣へTHF(15.0ml)を加えた。一方、4- [[NーメチルーNー(テトラヒ ドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン二塩酸塩(434mg)に THF (10.0ml) を加え、さらにトリエチルアミン(1.29ml)を加えた。先に調 製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物を室温で4時間攪拌した。反 応混合物に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無 10 水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をエタノールから 再結晶を行い、1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ -2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキ シフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸 アミド (554mg、81%) を白色結晶として得た。 15

mp 207-209℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.06 (3H, t, J=7.4Hz), 1.63-1.77 (4H, m), 1.85 (2H, sextet, J=7.0Hz), 2.21 (3H, s), 2.57-2.72 (1H, m), 3.04 (2H, t, J=4.8Hz), 3.37 (2H, td, J=11.4, 3.1Hz), 3.57 (2H, s), 3.90-4.08 (6H, m), 7.00 (2H, d, J=9.0Hz), 7.20 (1H, d, J=8.2Hz), 7.32 (2H, d, J=8.4Hz), 7.47-7.54 (6H, m), 7.57 (1H, dd, J=8.0, 2.2Hz), 7.68 (1H, d, J=2.0Hz), 8.56 (1H, s).

IR (KBr) 1669, 1609, 1522, 1497, 1360, 1314, 1252 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{34}H_{39}N_3O_4$: C, 73. 75; H, 7. 10; N, 7. 59. Found: C, 73. 48; H, 7. 11; N, 7. 50.

25 参考例13

20

1 - メチルスルホニル-7 - (4 - プロポキシフェニル) - 2, 3 - ジヒドロ - 1 H - 1 - ベンズアゼピン-4 - カルボン酸 (236mg) をTHF (10.0ml) 及び 触媒量のDMFに懸濁させ、オキサリルクロリド (0.13ml) を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣へTHF (10.0ml) を加えた。一方、4

10

-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン二塩酸塩(207mg)へTHF(10.0ml)を加え、さらにトリエチルアミン(0.61ml)を加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物を室温で3.5時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、1N水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(10g、酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、続いてエタノールから再結晶を行い、<math>1-メチルスルホニル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ] メチル] フェニル] -7-(4-プロポキシフェニル) -2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(205mg、58%)を白色結晶として得た。

mp 199-202℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.06 (3H, t, J=7.4Hz), 1.63-1.79 (4H, m), 1.85 (2H, sextet, J=7.0Hz), 2.21 (3H, s), 2.54-2.74 (1H, m), 2.98 (3H, s), 3.14 (2H, t, J=5.2Hz), 3.38 (2H, td, J=11.3, 3.2Hz), 3.58 (2H, s), 3.89-4.07 (6H, m), 6.96-7.03 (2H, m), 7.33 (2H, d, J=8.4Hz), 7.47-7.67 (9H, m).

IR (KBr) 1653, 1609, 1518, 1493, 1341, 1314, 1248, 1154 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{34}H_{41}N_3O_5S$: C, 67. 64; H, 6. 84; N, 6. 96. Found: C, 67. 37; 20 H, 6. 77; N, 6. 89.

参考例14

7 - (4 - エトキシー3 - フルオロフェニル) - 1 - メチルスルホニルー2, 3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンズアゼピンー4 - カルボン酸 (182mg) をTHF (10.0ml) 及び触媒量のDMFに懸濁させ、オキサリルクロリド (0.12ml) を加 25 え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣にTHF (10.0ml) を加 えた。一方、4 - [[N - メチルーN - (テトラヒドロー2 H - ピランー4 - イル) アミノ] メチル] アニリン二塩酸塩 (158mg) にTHF (10.0ml) を加え、さらにトリエチルアミン (0.47ml) を加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を 0 ℃で滴下した。混合物を室温で 3 時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

67

水、1 N水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(15g、酢酸エチル→酢酸エチル: エタノール: トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、続いてエタノールから再結晶を行い、7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-1-メチルスルホニル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] <math>-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(<math>140mg、51%)を白色結晶として得た。

mp 199-202℃.

- 15 IR (KBr) 1661, 1522, 1497, 1343, 1310, 1269, 1238, 1154, 1138 cm⁻¹.

 Anal. Calcd. for C₃₃H₃₈FN₃O₅S (0. 3H₂O additive): C, 64. 64; H, 6. 35; N, 6. 85.

 Found: C, 64. 46; H, 6. 41; N, 6. 80.

 参考例 1 5

7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-1-ホルミル-2, 3-ジヒ ドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸 (398mg) をDMF (5.5ml) に溶解させ、塩化チオニル (0.20ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣へTHF (10.0ml)を加えた。一方、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン二塩酸塩 (394mg) にTHF (10.0ml)を加え、さらにトリエチルアミン (1.17ml)を加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物を室温で4時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、1N水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をエタノールから再結晶を行い、7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-

(テトラヒドロー 2H ーピランー 4 ーイル)アミノ] メチル] フェニル] ー 2, 3 ージヒドロー 1H ー 1 ーベンズアゼピンー 4 ーカルポン酸アミド (453mg、73%)を白色結晶として得た。

mp 193–196°C. 'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 49 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 64–1. 75 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 58–2. 74 (1H, m), 3. 04 (2H, t, J=5. 0Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 3, 3. 1Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 92 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 02–4. 07 (2H, m), 4. 17 (2H, q, J=7. 1Hz), 7. 05 (1H, t, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 29–7. 37 (5H, m), 7. 45 (1H, s), 7. 54 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 56 (1H, s), 7. 66 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 55 (1H, s).

10 IR (KBr) 1667, 1514, 1501, 1360, 1314, 1269, 1238 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{33}H_{36}FN_3O_4$ (0. $1H_2O$ additive): C, 70. 85; H, 6. 52; N, 7. 51. Found: C, 70. 55; H, 6. 54; N, 7. 45.

参考例16

5 - ブロモ-N-トシルアントラニル酸メチル (200g) のDMF (450m 1) 溶液を氷冷下、60%水素化ナトリウム (25g) のDMF (50m1) 懸 濁液中に滴下した。窒素雰囲気下、室温で2時間撹拌した後、ヨウ化ナトリウム (78g) と4 - ブロモ酪酸エチル (82m1) を加え、窒素雰囲気下85℃で24時間加熱撹拌した。カリウムtープトキシド (70g) を氷冷下加えた後、85℃で1.5時間加熱撹拌した。溶媒を留去し、氷水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7 - ブロモー5 - ヒドロキシー1 - トシルー2,3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸エチル (メチル) (混合物) (153g) を白色結晶として得た。

'H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 1. 31 (1. 5H, t, J=7. 1Hz), 2. 29 (2H, t, J=6. 4Hz), 2. 40 (3H, s), 3. 72 (1. 5H, s), 4. 08 (2H, t, J=6. 4Hz), 4. 17 (1H, q, J=7. 1Hz), 7. 17 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 38 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 41-7. 46 (1H, m), 7. 60-7. 66 (2H, m), 11. 83 (0. 5H, s), 11. 91 (0. 5H, s).

参考例17

7-プロモ-5-ヒドロキシ-1-トシル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベン

ゾアゼピン-4-カルボン酸エチル(メチル)(混合物)(32.4g)に酢酸(200ml)と濃硫酸(120ml)を加え、80℃で2.5時間加熱撹拌した。氷中に注ぎ、水酸化ナトリウム水溶液で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル)で精製し、7-ブロモ-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-ベンゾアゼピン-5-オン(8.55g)を淡黄色結晶として得た。

mp 99-101℃.

5

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 2. 18 (2H, quint, J=7. 1Hz), 2. 82 (2H, t, J=7. 2Hz), 3. 25 (2H, t, J=6. 6Hz), 4. 65 (1H, br), 6. 65 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, dd, J=2. 2, 8. 6Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 2Hz).

IR (KBr) ν : 3364, 2955, 1661cm⁻¹.

参考例18

7 - プロモー1、2、3、4 - テトラヒドロー1 - ベンゾアゼピン-5 - オン (7g)、ジメチルアミノピリジン(22g)をTHF(200ml)に溶かし、二炭酸ジ t - ブチル(60g)を加え、1.5時間還流した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1 Mクエン酸水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7 - プロモ 20 - 1 - (t - ブトキシカルボニル) - 1、2、3、4 - テトラヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-5 - オンと7 - プロモー1 - (t - ブトキシカルボニル) - 5 - (t - ブトキシカルボニルオキシ) - 2、3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピンの混合物(24.6g)を黄色オイルとして得た。

'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 43(4.5H, s), 1. 49(9H, s), 2. 15(1H, quint, J=6.8Hz), 2. 76(2H, t, J=6.8Hz), 3. 73(2H, t, J=6.8Hz), 5. 97(0.5H, t, J=4.6Hz), 7. 17(0.5H, br), 7. 35(1H, br), 7. 54-7. 59(1H, m), 7. 98(0.5H, d, J=2.6Hz). 参考例 1.9

7 - ブロモ-1 - (t - ブトキシカルボニル) - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ - 1 - ペンゾアゼピン - 5 - オンと 7 - プロモ - 1 - (t - プトキシカルボニル)

mp 144-145℃.

- -5-(t-ブトキシカルボニルオキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンソアゼピンの混合物(33.3g)を炭酸ジメチル(400ml)に溶かし、ナトリウムメトキシド(23.0g)を加え、窒素雰囲気下、2.5時間還流した。氷水中に注ぎ、1Mクエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-プロモ-1-(t-ブトキシカルボニル)-1,2,3,4-テトラヒドロー1-ベンゾアゼピン-5-オン-4-カルボン酸メチル(23.8g)を黄色オイルとして得た。
- 7 ー ブロモー1 ー (t ー プトキシカルボニル) − 1, 2, 3, 4 ー テトラヒドロ 15 -1-ベンゾアゼピン-5-オン-4-カルボン酸メチル (7.2g) をTHF (150ml) に溶かし、水素化ホウ素ナトリウム (0.7g) を-40℃で加 えた。さらにメタノール(15m1)を滴下し、-15℃で1時間撹拌した。1 Mクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をTHF (150 20 ml) に溶かし、トリエチルアミン(7.5ml)を加え、氷冷下、塩化メタン スルホニル(2.1m1)を滴下した。窒素雰囲気下、室温で1.5時間撹拌後、 DBU(13.5ml)を室温で滴下し、混合物を90℃、10分間加熱撹拌し た。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリ 25 カゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-ブロ モー1-(t-プトキシカルボニル)-2.3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾア ゼピン-4-カルボン酸メチル(5.18g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 47(9H, s), 2. 89(2H, t, J=4. 8Hz), 3. 61(2H, br), 3. 83(3H, s), 7. 27(1H, br), 7. 39(1H, dd, J=1. 8, 8. 4Hz), 7. 54-7. 55(2H, m).

Anal. calcd. for $C_{17}H_{20}BrNO_4$: C, 53. 42; H, 5. 27; N, 3. 66. Found C, 53. 58; H, 5. 12; N, 3. 52.

参考例21

IR (KBr) ν : 2978, 1709 cm⁻¹.

7ーブロモー1ー(tーブトキシカルボニル)ー2,3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.5g)を酢酸エチル(50ml)に溶かし、6 N塩酸(2ml)を加え、80℃、2時間加熱撹拌した。1 N水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7ーブロモー2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.0g)を黄色結晶として得た。

mp 143-145℃.

15 $^{1}H-NMR(\delta ppm, CDCl_{3})$ 2. 85(2H, t, J=4. 8Hz), 3. 35(2H, t, J=4. 8Hz), 3. 80(3H, s), 4. 62(1H, br), 6. 49(1H, d, J=8. 4Hz), 7. 15(1H, dd, J=2. 4, 8. 4Hz), 7. 37(1H, d, J=2. 4Hz), 7. 53(1H, s).

IR (KBr) ν : 3384, 2949, 1694cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{12}H_{12}BrNO_2$: C, 51. 09; H, 4. 29; N, 4. 96. Found C, 51. 17; H, 4. 32; N, 4. 97.

参考例22

20

ぎ酸(0.4ml)を無水酢酸(0.84ml)に氷冷下滴下し、窒素雰囲気下、50℃で2時間加熱撹拌した。THF(5ml)を加え、氷冷下、7ープロモー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.025 g)のTHF(15ml)溶液を滴下した。室温で一晩撹拌後、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7ープロモー1ーホルミルー2、3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.07g)を無色結晶として得た。

mp 175-176℃.

'H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 2. 93 (2H, t, J=5. 3Hz), 3. 80 (2H, t, J=5. 3Hz), 3. 83 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 50 (1H, dd, J=2. 2, 8. 5Hz), 7. 58 (1H, s), 7. 65 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 46 (1H, s).

5 IR (KBr) ν : 2951, 1713, 1680 cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{13}H_{12}BrNO_3$: C, 50.34; H, 3.90; N, 4.52. Found C, 50.43; H, 3.75; N, 4.45.

参考例23

7ープロモー1ーホルミルー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4
 10 ーカルボン酸メチル(3.51g)、4ーモルホリノフェニルほう酸(3.51g)、炭酸カリウム(3.75g)に水(20m1)、エタノール(20m1)、トルエン(100m1)の混合液を加え、アルゴン雰囲気下、室温で40分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.52g)を加え、アルゴン雰囲気下で12時間還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、

15 飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、 1-ホルミルー7-(4-モルホリノフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1 -ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(3,64g)を淡黄色結晶として得た。

20 mp 178-181℃.

 1 H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 2. 95 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 23 (4H, t, J=4. 9Hz), 3. 82-3. 92 (6H, m), 3. 84 (3H, s), 6. 97-7. 04 (2H, m), 7. 17 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 45-7. 60 (3H, m), 7. 69 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 76 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

IR(KBr) ν : 2951, 2830, 1709, 1674cm⁻¹.

25 参考例 2 4

1 - ホルミル-7 - (4 - モルホリノフェニル) - 2, 3 - ジヒドロ-1H-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸メチル (3.54g) をメタノール (250 ml)、THF (250 ml) に溶かし、1 N水酸化ナトリウム水溶液 (90 ml) を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1 N塩酸で中和した。酢

酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、1-ホルミル-7-(4-モルホリノフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(3.30g)を無色結晶として得た。mp 247-257 \mathbb{C} (dec.).

5 'H-NMR(δ ppm, DMSO-d₆) 2.75(2H, t-like), 3.14-3.19(4H, m), 3.70-3.78(6H, m), 7.03(2H, d, J=8.8Hz), 7.36(1H, d, J=8.4Hz), 7.62-7.71(4H, m), 7.87(1H, s), 8.51(1H, s).

 $IR(KBr) \nu : 1671 \text{ cm}^{-1}$.

Anal. calcd. for $C_{22}H_{22}N_2O_4 \cdot 0$. $7H_2O$: C, 67. 57; H, 6. 03; N, 7. 16. Found C, 67. 48; 10 H, 5. 74; N, 6. 98.

参考例25

7ープロモー1ー(tープトキシカルボニル)ー2,3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(2.0g)、4ーモルホリノフェニルほう酸(1.2g)、1M炭酸カリウム水溶液(15m1)、エタノール(15m1)、トルエン(100m1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で20分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.24g)を加え、アルゴン雰囲気下で12時間還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1ー(tープトキシカルボニル)ー7ー(4ーモルホリノフェニル)ー2.3ー

20 1-(t-プトキシカルボニル)-7-(4-モルホリノフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(2.0g)を淡黄色結晶として得た。

mp 183-185℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 49 (9H, s), 2. 90 (2H, t, J=5. 0Hz), 3. 19-3. 24 (4H, m), 3. 69 (2H, br), 3. 83 (3H, s), 3. 87-3. 91 (4H, m), 6. 98 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 48 (2H, br), 7. 52 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 58 (1H, s), 7. 73 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2973, 1705 cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{27}H_{32}N_2O_5$: C, 69.81; H, 6.94; N, 6.03. Found C, 69.57; H, 6.76; N, 5.76.

参考例26

5

1-(t-7)トキシカルボニル)-7-(4-1)モルホリノフェニル)-2 、3-2ビドロ-1 H-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸メチル(2.0g)を酢酸エチル(100 m l)に溶かし、6 N塩酸(40 m l)を加え、80 $\mathbb C$ 、30 分間加熱撹拌した。1 N水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-(4-1) フェニル)-2 、3-3 ビドロ-1 H-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸メチル(1 、1 4 6 g)を黄色結晶として得た。

10 mp 175-182℃ (dec.).

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 2. 89 (2H, t, J=4. 5Hz), 3. 17-3. 22 (4H, m), 3. 41 (2H, t, J=4. 5Hz), 3. 81 (3H, s), 3. 87-3. 91 (4H, m), 6. 67 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 33 (1H, dd, J=2. 0, 8. 3Hz), 7. 45-7. 50 (3H, m), 7. 73 (1H, s). IR (KBr) ν : 3378, 2953, 1694 cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{22}H_{24}N_2O_3 \cdot 0$. $2H_2O$: C, 71. 80; H, 6. 68; N, 7. 61. Found C, 71. 51; H, 6. 72; N, 7. 47.

参考例27

ぎ酸 (0.1ml)を無水酢酸 (0.2ml)に氷冷下滴下し、窒素雰囲気下、50℃で2時間加熱撹拌した。THF (2ml)を加え、氷冷下、7-(4-モ20 ルホリノフェニル)-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.3g)のTHF (15ml)溶液を滴下した。室温で1.5時間撹拌後、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-ホルミル-7-(4-モルホリノフェニル)-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.3

参考例28

g)を淡黄色結晶として得た。

7-プロモー1-(t-プトキシカルポニル)-2, 3-ジヒドロー<math>1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸メチル(1.0g)、4-エトキシフェニルほ

う酸 (0.5g)、1 M炭酸カリウム水溶液(8 m 1)、エタノール(8 m 1)、トルエン(50 m 1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.12g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で5 洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1-(t-ブトキシカルボニル)-7-(4-エトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g)を無色結晶として得た。

75

10 'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 38-1. 49(12H, m), 2. 91(2H, t, J=5. 3Hz), 3. 68(2H, br), 3. 83(3H, s), 4. 09(2H, q, J=7. 0Hz), 6. 97(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 47-7. 55(4H, m), 7. 58(1H, s), 7. 74(1H, 4).

IR (KBr) ν : 2980, 1705 cm⁻¹.

参考例29

WO 00/76993

15 1-(t-ブトキシカルボニル)-7-(4-エトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g)を酢酸エチル(50ml)に溶かし、6N塩酸(10ml)を加え、80℃、40分間加熱撹拌した。1N水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-(4-エトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.78g)を黄色結晶として得た。

mp 157-158℃.

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 43 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 88 (2H, t, J=4. 6Hz), 3. 40 (2H, t, J=4. 6Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 07 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 66 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 94 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 31 (1H, dd, J=2. 2, 8. 3Hz), 7. 41-7. 47 (3H, m), 7. 73 (1H, s). IR (KBr) ν: 3380, 2980, 2948, 1699cm⁻¹.

参考例30

ぎ酸(0.09ml)を無水酢酸(0.18ml)に氷冷下滴下し、窒素雰囲気

下、50℃で2時間加熱撹拌した。THF(2m1)を加え、氷冷下、7-(4-x)1 を加え、氷冷下、7-(4-x)2 で 25g2 の 25g3 の 25g3 の 25g3 の 25g3 の 25g3 の 25g3 の 25g4 時間撹拌後、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、25g4 で 25g5 で 25g6 で 25g7 に 25g7 で 25g8 で 25g9 に 25g9 で 25g9 に 2

mp 133-135℃.

5

10 H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1.45(3H, t, J=6.9 Hz), 2.95(2H, t, J=4.9Hz), 3.82-3.88(5H, m), 4.09(2H, q, J=6.9Hz), 6.99(2H, d, J=8.8Hz), 7.17(1H, d, J=8.0Hz), 7.49-7.58(3H, m), 7.68(1H, d, J=2.2Hz), 7.75(1H, s), 8.53(1H, s). IR(KBr) ν: 2980, 2948, 1709, 1678cm⁻¹. 参考例 3 1

7-(4-エトキシフェニル)-1-ホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.24g)をメタノール(25ml)、THF(30ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-(4-エトキシフェニル)-1-ホルミル-2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.23g)を淡黄色結晶として得た。

mp 224-226℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 46 (3H, t, J=6. 9Hz), 2. 97 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 88 (2H, t, J=5. 1Hz), 4. 10 (2H, q, J=6. 9Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=2. 0, 8. 1Hz), 7. 70 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 56 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2982, 1669, 1682 cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{20}H_{19}NO_4 \cdot 0.4H_2O$: C, 69.71; H, 5.79; N, 4.06. Found C, 69.80;

H. 6.00; N. 3.80.

参考例32

7ーブロモー1ー(tーブトキシカルボニル)ー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.0g)、4ー(2ーエトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.6g)、1M炭酸カリウム水溶液(8m1)、エタノール(8m1)、トルエン(50m1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で20分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.12g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1ー(tーブトキシカルボニル)ー7ー[4ー(2ーエトキシエトキシ)フェニル]ー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.1g)を無色オイルとして得た。

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 26(3H, t, J=7. 1Hz), 1. 49(9H, s), 2. 91(2H, t, J=4. 8Hz), 3. 63(2H, q, J=7. 1Hz), 3. 68(2H, br), 3. 83(2H, t, J=4. 9Hz), 3. 83(3H, s), 4. 17(2H, t, J=4. 9Hz), 7. 00(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 47-7. 53(4H, m), 7. 58(1H, s),

IR (neat) ν : 2976, 1705cm⁻¹.

参考例33

7. 73 (1H. s).

15

1-(t-ブトキシカルボニル)-7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g)を酢酸エチル(50ml)に溶かし、6N塩酸(20ml)を加え、80℃、45分間加熱撹拌した。1N水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて・な燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.7g)を黄色結晶として得た。

mp 102-108℃.

 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₂) 1. 26 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 88 (2H, t, J=4. 7Hz), 3. 40 (2H,

t, J=4.7Hz), 3. 62 (2H, q, J=7.0Hz), 3. 81 (3H, s), 3. 82 (2H, t, J=5.0Hz), 4. 16 (2H, t, J=5.0Hz), 6. 67 (1H, d, J=8.5Hz), 6. 97 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 31 (1H, dd, J=2.2, 8. 5Hz), 7. 42-7. 47 (3H, m), 7. 73 (1H, s).

IR (KBr) ν : 3370, 2976, 2946, 2870, 1698cm⁻¹.

5 Anal. calcd. for $C_{22}H_{25}NO_4$: C, 71. 91; H, 6. 86; N, 3. 81. Found C, 71. 88; H, 6. 79; N, 3. 78.

参考例34

ぎ酸(0.13ml)を無水酢酸(0.25ml)に氷冷下滴下し、窒素雰囲気下、50℃で2時間加熱撹拌した。THF(2ml)を加え、氷冷下、7-[410-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)のTHF(10ml)溶液を滴下した。室温で一晩撹拌後、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-エトキシエトキシ)

15 フェニル] -1 - ホルミル -2, 3 - ジヒドロ -1 H -1 - ベンゾアゼピン -4 - カルボン酸メチル (0.2g) を無色結晶として得た。

mp 138-142℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 27 (3H, t, J=6. 9Hz), 2. 95 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 63 (2H, q, J=6. 9Hz), 3. 81-3. 88 (7H, m), 4. 19 (2H, t, J=5. 0Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz),

20 7. 17 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 48-7. 59 (3H, m), 7. 68 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 75 (1H, s). IR (KBr) ν : 2872, 1709, 1678cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{23}H_{25}NO_5$: C, 69.86; H, 6.37; N, 3.54. Found C, 69.88; H, 6.43; N, 3.49.

参考例 3 5

25 7- [4-(2-エトキシエトキシ) フェニル] -1-ホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0, 2g) をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ

ウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-x)++)ンェニル] -1-xルミルー2、3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸 (0.19g) を無色結晶として得た。

mp 190-192℃.

WO 00/76993

5 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 27 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 97 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 64 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 81-3. 90 (4H, m), 4. 19 (2H, t, J=5. 0Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=2. 2, 8. 2Hz), 7. 69 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) ν: 2936, 2872, 1682, 1671 cm⁻¹.

10 Anal. calcd. for C₂₂H₂₃NO₅: C, 69. 28; H, 6. 08; N, 3. 67. Found C, 69. 00; H, 6. 31; N, 3. 56.

参考例36

7ープロモー1ーホルミルー2、3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(20g)、4ー(2ーエトキシエトキシ)フェニルほう酸(14.9g)、1M炭酸カリウム水溶液(130ml)、エタノール(130ml)、トルエン(1000ml)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(3g)を加え、アルゴン雰囲気下で15時間還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7ー[4ー(2ーエトキシエトキシ)フェニル]ー1ーホルミルー2、3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(25.2g)を無色結晶として得た。

参考例37

25 7ープロモー1ー(tープトキシカルボニル)ー2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.0g)、4ー(3ーエトキシプロポキシ)フェニルほう酸(0.62g)、1M炭酸カリウム水溶液(8ml)、エタノール(8ml)、トルエン(50ml)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.

12g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1-(t-プトキシカルボニル)-7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.2g)を無色結晶として得た。

mp 125-128℃.

5

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 49 (9H, s), 2. 02-2. 14 (2H, m), 2. 91 (2H, t, J=4. 2Hz), 3. 51 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 62 (2H, t, J=6. 3Hz), 3. 65 (2H, br), 3. 83 (3H, s), 4. 12 (2H, t, J=6. 2Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40-7. 55 (4H, m), 7. 57 (1H, s), 7. 73 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2976, 2948, 2872, 1705cm⁻¹.

参考例38

1-(t-ブトキシカルボニル)-7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェ コル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (1.2g)を酢酸エチル(50ml)に溶かし、6N塩酸(10ml)を加え、 80℃、30分間加熱撹拌した。1N水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、 酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フ コニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.8g)を黄色結晶として得た。

mp 99-102℃.

25

¹H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 01-2. 13 (2H, m), 2. 88 (2H, t, J=4. 7Hz), 3. 41 (2H, t, J=4. 7Hz), 3. 51 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 62 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 10 (2H, t, J=6. 2Hz), 4. 78 (1H, br), 6. 67 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 95 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 32 (1H, dd, J=2. 2, 8. 5Hz), 7. 43-7. 47 (3H, m), 7. 73 (1H, s).

IR (KBr) ν : 3374, 2949, 2868, 1699cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{23}H_{27}NO_4$: C, 72. 42; H, 7. 13; N, 3. 67. Found C, 72. 24; H, 7. 04;

WO 00/76993

81

N. 3. 67.

参考例39

ぎ酸(0.11ml)を無水酢酸(0.22ml)に氷冷下滴下し、窒素雰囲気 下、50℃で2時間加熱撹拌した。THF (2ml) を加え、氷冷下、7- [4] -(3-x) + (3-x) + (3-x) + (3-x) + (3-x) + (3-x)ゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.35g)のTHF(15ml)溶液を 滴下した。室温で一晩撹拌後、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出し た。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7- [4-(3-エトキシプロポ キシ)フェニル]-1-ホルミル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピ ン-4-カルボン酸メチル(O.36g)を無色結晶として得た。

mp 112-113℃.

10

15

20

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 22 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 03-2. 15 (2H, m), 2. 95 (2H, t, J=4.8Hz), 3. 52 (2H, q, J=7.0Hz), 3. 63 (2H, t, J=6.3Hz), 3. 84 (3H, s), 3. 84 (2H, t, J=4.8Hz), 4.13(2H, t, J=6.3Hz), 7.01(2H, d, J=8.8Hz), 7.17(1H, d, J=8.2Hz), 7. 52(2H, d, J=8.8Hz), 7. 56(1H, dd, J=2.2, 8.8Hz), 7. 68(1H, d, J=2.2Hz), 7. 75 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2951, 2872, 1709, 1678cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{24}H_{27}NO_5 \cdot 0.2H_2O$: C, 69.78; H, 6.69; N, 3.39. Found C, 69.98; H. 6. 79; N. 3. 28.

参考例40

7- [4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル] -1-ホルミル-2, 3-ジ ヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.31g)をメ タノール (25m1)、THF (25m1)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水 溶液 (8 m l) を加え、50℃、1.5時間加熱撹拌した。濃縮し、水を加え、 25 1 N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-〔4-(3-エトキシプ ロポキシ)フェニル] -1-ホルミル-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾア ゼピン-4-カルボン酸(0.3g)を無色結晶として得た。

mp 179-181℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 22 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 03-2. 15 (2H, m), 2. 97 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 52 (2H, q, J=7. 1Hz), 3. 63 (2H, t, J=6. 3Hz), 3. 88 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 13 (2H, t, J=6. 0Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 58 (1H, dd, J=2. 0, 8. 1Hz), 7. 69 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) ν : 3036, 2870, 1682cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{23}H_{25}NO_5$: C, 69.86; H, 6.37; N, 3.54. Found C, 69.64; H, 6.32; N, 3.55.

10 参考例41

5

7ープロモー1ー(tープトキシカルボニル)ー2、3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(1.0g)、3、4ージエトキシフェニルほう酸(0.63g)、1M炭酸カリウム水溶液(8m1)、エタノール(8m1)、トルエン(50m1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹15 拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.12g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1ー(tープトキシカルボニル)ー7ー(3、4ージエトキシフェニル)ー2、3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.3g)を無色結晶として得た。

mp 168-173℃.

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 45-1. 53(15H, m), 2. 90(2H, t, J=5. 0Hz), 3. 68(2H, br), 3. 83(3H, s), 4. 09-4. 23(4H, m), 6. 95(1H, d, J=9. 2Hz), 7. 09-7. 14(2H, m),

25 7.40-7.52(2H, m), 7.57(1H, s), 7.74(1H, s).

IR (KBr) ν : 2980. 1705cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{27}H_{33}NO_6$: C, 69. 36; H, 7. 11; N, 3. 00. Found C, 69. 17; H, 7. 11; N, 2. 93.

参考例42

1-(t-プトキシカルボニル)-7-(3,4-ジエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.3g)を酢酸エチル(50ml)に溶かし、6 N塩酸(10ml)を加え、80℃、1時間加熱撹拌した。1 N水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、<math>7-(3,4-ジエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.7g)を黄色結晶として得た。

mp 159-164℃.

5

10 H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 43-1. 52 (6H, m), 2. 89 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 41 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 08-4. 22 (4H, m), 6. 67 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 92 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 03-7. 07 (2H, m), 7. 31 (1H, dd, J=2. 2, 8. 2Hz), 7. 45 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 73 (1H, s).

IR (KBr) ν : 3391, 2980, 1688cm⁻¹.

15 Anal. calcd. for C₂₂H₂₅NO₄·0. 2H₂O: C, 71. 21; H, 6. 90; N, 3. 77. Found C, 71. 23; H, 6. 88; N, 3. 67.

参考例43

ぎ酸 (0. 11ml) を無水酢酸 (0. 22ml) に氷冷下滴下し、窒素雰囲気下、50℃で2時間加熱撹拌した。THF (2ml)を加え、氷冷下、7-(3,

- 4 ジエトキシフェニル) 2, 3 ジヒドロー1 H 1 ベンゾアゼピン- 4 カルボン酸メチル(0.35g)のTHF(20ml)溶液を滴下した。室温で一晩撹拌後、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7 (3, 4 ジエトキシフェニル) 1 ホル
 ミル-2, 3 ジヒドロー1 H 1 ベンゾアゼピン- 4 カルボン酸メチル
 - (0.35g) を無色結晶として得た。

mp 152-153℃.

 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 1. 45-1. 54 (6H, m), 2. 95 (2H, t, J=5. 3Hz), 3. 82-3. 88 (5H, m), 4. 10-4. 24 (4H, m), 6. 97 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 11-7. 19 (3H, m), 7. 56 (1H, dd,

J=2. 2, 8. 4Hz), 7. 67 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 76 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2980, 1709, 1678cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{23}H_{25}NO_5 \cdot 0$. $2H_2O$: C, 69. 23; H, 6. 42; N, 3. 51. Found C, 69. 39; H, 6. 39; N, 3. 48.

5 参考例44

7-(3,4-ジエトキシフェニル)-1-ホルミル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.33g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(8ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-(3,4-ジエトキシフェニル)-1-ホルミル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.32g)を無色結晶として得た。

mp 228-233℃ (dec.).

15 H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 49 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 50 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 97 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 88 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 11-4. 24 (4H, m), 6. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 11-7. 21 (3H, m), 7. 59 (1H, dd, J=2. 0, 8. 7Hz), 7. 69 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2980, 1682, 1669cm⁻¹.

20 Anal. calcd. for $C_{22}H_{23}NO_5$: C, 69. 28; H, 6. 08; N, 3. 67. Found C, 69. 31; H, 6. 23; N, 3. 60.

参考例45

7ープロモー1ーホルミルー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.25g)、4ー(2ープトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.23g)、1M炭酸カリウム水溶液(2.5ml)、エタノール(2.5ml)、トルエン(25ml)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.04g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣

をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7 - [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル]-1-ホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(<math>0.23g)を無色オイルとして得た。

5 1 H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 69 (2H, m), 2. 94 (2H, t, J=5. 0Hz), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 79-3. 87 (7H, m), 4. 18 (2H, t, J=5. 0Hz), 7. 02 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 17 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 48-7. 58 (3H, m), 7. 68 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 75 (1H, s), 8. 53 (1H, s). IR (neat) ν : 2938, 2870, 1713, 1682cm⁻¹.

10 参考例46

WO 00/76993

7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-ホルミルー2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.23g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、55℃、1.5時間加熱撹拌した。濃縮し、水を加え、1
 15 N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル)-1-ホルミルー2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.24g)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 27–1. 45 (2H, m), 1. 55–1. 66 (2H, 2O m), 2. 97 (2H, t, J=4. 9Hz), 3. 57 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 80–3. 90 (4H, m), 4. 18 (2H, t, J=4. 9Hz), 7. 06 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 58 (1H, dd, J=2. 0, 8. 2Hz), 7. 69 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 55 (1H, s). 1R (KBr) ν : 2955, 2934, 2867, 1682, 1669 cm⁻¹.

参考例47

7-プロモー1ーホルミルー2、3-ジヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.2g)、4-[N-(2-エトキシエチル)-N-メチルアミノ]フェニルほう酸(0.17g)、炭酸カリウム(0.2g)、水(1.1ml)、エタノール(1.1ml)、トルエン(10.7ml)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィークス)

15

20

ン)パラジウム (0.03g) を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸 エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸 エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-[N-(2-X)+2)-N-(2-X)+2] フェニル] -1-xルミルー2、3-3とドロー1-1-ペン ゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.22g) を無色アモルファスとして得た。

 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 91-2. 97 (2H, m), 3. 05 (3H, s), 3. 52 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 58-3. 63 (4H, m), 3. 81-3. 88 (2H, m), 3. 84 (3H, s),

10 6. 81 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 14 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 46-7. 57 (3H, m), 7. 67 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 75 (1H, s), 8. 52 (1H, s).

IR (KBr) ν : 1707, 1678, 1610, 1503, 1358, 1261, 1234, 1196cm⁻¹.

参考例48

7-[4-[N-(2-エトキシエチル)-N-メチルアミノ]フェニル]-1ーホルミル-2、3-ジヒドロ-1H-1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(0.22g)をメタノール(6.6ml)、THF(4.4ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(2.2ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-[N-(2-エトキシエチル)-N-メチルアミノ]フェニル]-1-ホルミル-2、3-ジヒドロ-1H-1ーベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.18g)を無色アモルファスとして得た。

 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDC1₃) 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 68-2. 81 (2H, m), 2. 97 (3H, s), 3. 26-3. 38 (2H, m), 3. 44 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 54 (3H, s), 3. 68-3. 73 (2H, m),

25 6. 79 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 36 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 56-7. 73 (4H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 52 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2975, 2876, 1678, 1611, 1503, 1312, 1431, 1292, 1273, 1194, 1117, 810cm^{-1} .

参考例49

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

87

7-ブロモー1-ホルミルー2、3-ジヒドロー1H-1-ペンゾアゼピンー4 -カルボン酸メチル(0.2g)、4-[N-(2-エトキシエチル)-N-エチルアミノ]フェニルほう酸(0.46g)、1M炭酸カリウム水溶液(3.2 m1)、エタノール(3.2m1)、トルエン(25m1)の混合物をアルゴン 雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パ 5 ラジウム(0.03g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチル で抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル /ヘキサン) で精製し、7- [4- [N-(2-エトキシエチル)-N-エチル アミノ]フェニル]-1-ホルミル-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼ 10 ピン-4-カルボン酸メチル(0.23g)を緑色アモルファスとして得た。 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 1. 17-1. 26 (6H, m), 2. 94 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 42-3. 64 (8H, m), 3.82-3.87(5H, m), 6.78(2H, d, J=8.8Hz), 7.13(1H, d, J=8.1Hz), 7.47(2H, d, J=8.1Hz)d. J=8.8Hz), 7. 54 (1H, dd, J=2.1, 8. 1Hz), 7. 66 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 75 (1H, s), 8. 51 (1H. s). 15

IR (KBr) ν : 2973, 2868, 1709, 1678cm⁻¹.

参考例 5 0

 7-[4-[N-(2-エトキシエチル)-N-エチルアミノ]フェニル]-1 ーホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メ
 20 チル(0.23g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、 1N水酸化ナトリウム水溶液(5.5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮 し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-[N-(2-エトキシエチル)-N-エチルアミノ]フェニル]-1-ホルミル-2,

25 3 - ジヒドロ - 1 H - 1 - ベンゾアゼピン - 4 - カルボン酸 (0.2g) を淡緑 色結晶として得た。

mp 182-184℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 17-1. 30 (6H, m), 2. 97 (2H, t, J=5. 7Hz), 3. 43-3. 65 (8H, m), 3. 87 (2H, t, J=5. 7Hz), 6. 79 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H,

d, J=8.8Hz), 7. 58 (1H, dd, J=2.0, 8. 4Hz), 7. 68 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 54 (1H. s).

IR (KBr) ν : 2973. 2872. 1682cm⁻¹.

参考例 5 1

- 7-プロモー1ーホルミルー2、3-ジヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4 5 -カルボン酸メチル(0.25g)、4-[N-エチル-N-(2-プロポキシ エチル) アミノ] フェニルほう酸(0.3g)、1M炭酸カリウム水溶液(2. 5 m l) 、エタノール(2.5 m l)、トルエン(25 m l)の混合物をアルゴ ン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)
- パラジウム(0.04g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩環流した。酢酸エチ 10 ルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキ サン) で精製し、7-[4-[N-エチル-N-(2-プロポキシエチル) アミ ノ]フェニル] -1-ホルミル-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン -4-カルボン酸メチル(0.31g)を緑色オイルとして得た。
 - $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 59-1. 66 (2H, m), 2. 94 (2H, t, J=5. 2Hz), 3. 39-3. 64 (8H, m), 3. 82-3. 87 (5H, m), 6. 78 (2H, d, J=9. OHz), 7. 14 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 47 (2H, d, J=9. OHz), 7. 55 (1H, dd, J=2.0, 8.2Hz), 7.66(1H, d, J=2.0Hz), 7.75(1H, s), 8.52(1H, s).
- IR (neat) ν : 2942, 2867, 1709, 1682cm⁻¹. 20

参考例 5 2

15

7- [4- [N-エチル-N-(2-プロポキシエチル) アミノ] フェニル] -1-ホルミル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 メチル(0.31g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、 1 N水酸化ナトリウム水溶液 (7 m l) を加え、60℃、1.5時間加熱撹拌し 25 た。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-「4 - [N-エチル-N-(2-プロポキシエチル)アミノ]フェニル]-1-ホル ミルー2、3ージヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.2

9g)を淡黄色結晶として得た。

IR (KBr) ν : 2967, 2870, 1680 cm⁻¹.

mp 169-171℃.

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 0. 93(3H, t, J=7. 5Hz), 1. 21(3H, t, J=7. 0Hz), 1. 56-1. 66(2H, m), 2. 96(2H, t, J=5. 0Hz), 3. 39-3. 62(8H, m), 3. 87(2H, t, J=5. 0Hz), 6. 78(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 16(1H, d, J=8. 0Hz), 7. 47(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 58(1H, dd, J=2. 0, 8. 0Hz), 7. 68(1H, d, J=2. 0Hz), 7. 84(1H, s); 8. 54(1H, s).

参考例 5 3

5

7-(4-モルホリノフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピ
 10 ン-4-カルボン酸メチル(0.7g)、ピリジン(1.2ml)をTHF(50ml)に溶かし、メタンスルホン酸無水物(1.5g)を加え、窒素雰囲気下、50℃、3時間加熱撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1-メタンスルホニル-7-(4-モルホリノフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.4g)を淡黄色結晶として得た。

mp 224-226℃ (dec.).

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 2. 78(3H, s), 3. 05(2H, t, J=5. 0Hz), 3. 21-3. 26(4H, m), 3. 85-3. 92(9H, m), 6. 99(2H, d, J=9. 2Hz), 7. 50-7. 58(3H, m), 7. 63-7. 69(2H, m), 7. 80(1H, s).

IR (KBr) ν : 2953, 1709cm⁻¹.

参考例 5 4

1-メタンスルホニル-7-(4-モルホリノフェニル)-2, 3-ジヒドロー 25 1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.4g)をメタノール(1 00ml)、THF(100ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(1 0ml)を加え、室温で一晩撹拌した。1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml) を追加し、60℃、1.5時間加熱撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中 和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、1-メタンスルホニル-7-(4-モルホリノフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸 (0.36g)を淡黄色結晶として得た。

mp 264-275℃ (dec.).

5 'H-NMR(δ ppm, CDCl₃+CD₃OD) 2. 79 (3H, s), 3. 02 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 21-3. 26 (4H, m), 3. 84-3. 92 (6H, m), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 64-7. 68 (2H, m), 7. 83 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2969, 2832, 1671cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{22}H_{24}N_2O_5S$: C, 61.66; H, 5.65; N, 6.54. Found C, 61.48; H, 10 5.81; N, 6.25.

参考例55

7-(4-エトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)、ピリジン(0.6m1)をTHF(25m1)に溶かし、メタンスルホン酸無水物(0.67g)を加え、窒素雰囲気下、40℃、一晩加熱撹拌した。メタンスルホン酸無水物(0.13g)を追加し、40℃、4時間加熱撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-(4-エトキシフェニル)-1-メタンスルホニルー202,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.14g)を淡黄色結晶として得た。

mp 175-181℃.

 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 1. 45 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 78 (3H, s), 3. 05 (2H, t, J=4. 9Hz), 3. 84-3. 89 (5H, m), 4. 09 (2H, q, J=7. 1Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 49-7. 57 (3H, m), 7. 63 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 67 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 80 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2984, 1711 cm⁻¹.

参考例56

25

7 - (4-x)+2フェニル) -1-xタンスルホニルー2, 3-xビドロー1 H-1-xンゾアゼピンー4-カルボン酸メチル(0.14g)をメタノール(2

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

5m1)、THF(25m1)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(3m1)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-(4-エトキシフェニル)-1-メタンスルホニルー2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.13g)を淡黄色結晶として得た。

mp 237-242℃ (dec.).

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 46 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 81 (3H, s), 3. 08 (2H, t, J=5. 9Hz), 3. 89 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 10 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 58 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 7. 65 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 70 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 91 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2984, 1669cm⁻¹.

参考例57

5

7- [4-(2-エトキシエトキシ)フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1 -ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)、ピリジン(0.5m 1)をTHF(30ml)に溶かし、メタンスルホン酸無水物(0.6g)を加え、窒素雰囲気下、50℃、一晩加熱撹拌した。メタンスルホン酸無水物(0.1g)を追加し、50℃、2時間加熱撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.13g)を淡黄色結晶として得た。mp 143-146℃.

25 'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 27(3H, t, J=6. 9Hz), 2. 78(3H, s), 3. 06(2H, t, J=5. 2Hz), 3. 63(2H, q, J=6. 9Hz), 3. 81-3. 89(7H, m), 4. 19(2H, t, J=4. 9Hz), 7. 03(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 49-7. 57(3H, m), 7. 64(1H, d, J=2. 0Hz), 7. 68(1H, d, J=8. 4Hz), 7. 81(1H, s).

IR (KBr) ν : 2932, 2872, 1709cm⁻¹.

参考例58

7- [4-(2-エトキシエトキシ) フェニル] -1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.13g) をメタノール(20ml)、THF(20ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(3ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7- [4-(2-エトキシエトキシ)フェニル] -1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.12g)を淡黄色結晶として得た。

10 mp 222-225℃.

5

 1 H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 1. 27 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 81 (3H, s), 3. 08 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 63 (2H, q, J=7. 1Hz), 3. 81-3. 91 (4H, m), 4. 19 (2H, t, J=4. 8Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 57 (1H, dd, J=2. 2, 9. 0Hz), 7. 64 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 67 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 90 (1H, s).

15 IR(KBr) ν : 2978, 2872, 1694, 1669cm⁻¹.

参考例 5 9

7- [4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.4g)、ピリジン(0.75 m1)をTHF(35m1)に溶かし、メタンスルホン酸無水物(0.92g)を加え、窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。メタンスルホン酸無水物(0.25g)を追加し、50℃、一晩加熱撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.26g)を淡黄色結晶として得た。

mp 127-129℃.

 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 1. 22 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 02-2. 15 (2H, m), 2. 78 (3H, s), 3. 05 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 51 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 62 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 85 (3H,

s), 3. 86 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 12 (2H, t, J=6. 2Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (1H, dd, J=2. 2, 8. 4Hz), 7. 63 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 67 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 80 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2951, 2872, 1711 cm⁻¹.

5 参考例60

7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.22g) をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。濃縮し、水を加え、1N塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-メタンスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.23g)を淡黄色結晶として得た。mp 210-212℃.

- 20 IR(KBr) ν : 3036, 2870, 1671cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{23}H_{27}NO_6S$: C, 62.00; H, 6.11; N, 3.14. Found C, 62.17; H, 5.99; N, 3.17.

参考例61

7-ブロモー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1ーベンゾアゼピンー5ーオン
 25 (0.68g)を炭酸ジメチル(15ml)に溶かし、ナトリウムメトキシド(0.92g)を加え、窒素雰囲気下、8時間還流した。氷水中に注ぎ、1N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、淡黄色オイル(0.88g)を得た。

THF (30ml)に溶かし、水素化ホウ素ナトリウム(0.1g)を-40℃で加えた。さらにメタノール(3ml)を滴下し、-15℃で1時間撹拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をTHF(25ml)に溶かし、トリエチルアミン(0.7ml)を加え、氷冷下、塩化メタンスルホニル(0.6ml)を滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌後、DBU(2.5ml)を室温で滴下し、30分間還流した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-プロモー1-メトキシカルポニルー2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g)を無色結晶として得た。

mp 135-136℃.

10

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 2. 92 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 70 (2H, br), 3. 74 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 7. 26 (1H, br), 7. 42 (1H, dd, J=2. 2, 8. 4Hz), 7. 56-7. 57 (2H, m).

IR (KBr) ν : 2951, 1713cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{14}H_{14}BrNO_4$: C, 49. 43; H, 4. 15; N, 4. 12. Found C, 49. 53; H, 4. 08: N. 4. 06.

参考例62

7ープロモー1ーメトキシカルボニルー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.3g)、4ーモルホリノフェニルほう酸(0.22g)、1 M炭酸カリウム水溶液(2.5m1)、エタノール(2.5m1)、トルエン(25m1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.04g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1ーメトキシカルボニルー7ー(4ーモルホリノフェニル)ー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.31g)を淡黄色結晶として得た。

mp 216-220℃ (dec.).

¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 2. 94(2H, t, J=5. 4Hz), 3. 20-3. 25(4H, m), 3. 75(2H, br), 3. 76(3H, br), 3. 83(3H, s), 3. 87-3. 92(4H, m), 6. 99(2H, d, J=9. 0Hz), 7. 39(1H, br), 7. 50-7. 55(3H, m), 7. 60(1H, s), 7. 73(1H, s).

5 IR(KBr) ν : 2953, 1713cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{24}H_{26}N_2O_5 \cdot 0.2H_2O$: C, 67.65; H, 6.25; N, 6.57. Found C, 67.50; H, 6.10; N, 6.58.

参考例63

1-メトキシカルボニル-7-(4-モルホリノフェニル)-2, 3-ジヒドロ
 10 -1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.31g)をメタノール(40ml)、THF(60ml)に溶かし、1 N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、室温で一晩撹拌した。1 N水酸化ナトリウム水溶液(2.5ml)を追加し、室温で一晩撹拌した。濃縮し、1 N塩酸で中和した。析出した結晶をろ取、水洗し、1-メトキシカルボニル-7-(4-モルホリノフェニル)-2,

15 3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.29g)を無色結晶として得た。

mp 274-279℃ (dec.).

¹H-NMR(δ ppm, DMSO-d₆) 2. 78(2H, t-like), 3. 16-3. 18(4H, m), 3. 60(2H, br), 3. 66(3H, s), 3. 75-3. 77(4H, m), 7. 03(2H, d, J=8. 6Hz), 7. 40(1H, d, J=8. 4Hz), 7. 58-7. 69(4H, m), 7. 79(1H, s), 12. 65(1H, br).

IR (KBr) ν : 2969, 1705, 1678cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{23}H_{24}N_2O_5 \cdot 0.5H_2O$: C, 66.17; H, 6.04; N, 6.71. Found C, 66.15; H, 5.74; N, 6.68.

参考例 6 4

20

25 4-(4-ブロモ-2-ホルミルフェニル)アミノ酪酸エチル(3.16g)及びトシルクロリド(2.88g)をピリジン(10.0ml)に溶解させ、その混合物を50℃で62時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、1N塩酸及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(150g、ヘキサン:酢酸エ

15

20

チル=6:1→4:1) で精製し、4-(4-プロモ-2-ホルミルフェニル) -4-[(4-メチルフェニル) スルホニル] アミノ酪酸エチル (1.47g、31%) を茶色オイルとして得た。

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 23 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 77 (2H, quint, J=7. 2Hz). 2. 35 (2H, t, J=7. 1Hz), 2. 45 (3H, s), 3. 27-3. 38 (1H, m), 3. 88-3. 96 (1H, m), 4. 09 (2H, q, J=6. 9Hz), 6. 60 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 29 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 44 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8. 5, 2. 5Hz), 8. 15 (1H, d, J=2. 6Hz), 10. 35 (1H, s).

IR (KBr) 1732, 1694, 1474, 1377, 1350, 1184, 1163, 723, 655, 579 cm⁻¹.

10 参考例 6 5

4-(4-ブロモ-2-ホルミルフェニル)-4-[(4-メチルフェニル) スルホニル] アミノ酪酸エチル(1456mg) をt-ブタノール及びトルエンの混合 溶媒(1:10、v/v、66.0ml) に溶解させ、室温でt-ブトキシカリウム(384mg) を加えた。その混合物を100℃で1時間撹拌した。1N塩酸を加えて、弱酸性 溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(75g、ヘキサン:酢酸エチル=6:1)で精製し、7-ブロモ-1-[(4-メチルフェニル)スルホニル]-2,3-ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸エチル(413mg、30%)を黄色アモルファスとして得た。

¹H. NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 29 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 35 (3H, s), 2. 86 (2H, td, J=5. 8, 1. 4Hz), 3. 87 (2H, t, J=6. 1Hz), 4. 19 (2H, q, J=7. 1Hz), 7. 13 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 15-7. 19 (1H, m), 7. 39-7. 55 (5H, m).

IR (KBr) 1709, 1485, 1350, 1246, 1194, 1163, 1090, 710, 696, 6 cm⁻¹. 25 参考例 6 6

4-(4-モルホリノ)フェニルホウ酸(278mg)と7-プロモ-1-[(4-メチルフェニル)スルホニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン <math>-4-カルボン酸エチル(403mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(297mg)を加えた。この混合物をアル

25

ゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(41mg)を加え、アルゴン雰囲気下で13時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(45g、ヘキサン:酢酸エチル= $4:1\rightarrow 3:1$)で精製し、1-[(4-メチルフェニル)スルホニル]-7-[4-(4-モルホリノ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸エチル(460mg、96%)を黄色結晶として得た。

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 30 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 34 (3H, s), 2. 87 (2H, t, J=5. 3Hz), 3. 23 (4H, t, J=4. 9Hz), 3. 90 (4H, t, J=4. 8Hz), 3. 90-3. 95 (2H, m), 4. 20 (2H, q, J=7. 1Hz), 6. 99 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 36 (1H, s), 7. 45 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 46-7. 68 (3H, m). IR (KBr) 1705, 1609, 1493, 1348, 1233, 1161, 1123, 1092, 932, 818, 671 cm⁻¹. 参考例 6 7

- 7-[4-(4-モルホリノ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(369mg)をTHF(10.0ml)に溶解させ、ピリジン(0.11ml)及びアセチルクロリド(0.086ml)をそれぞれ室温及び0℃で加えた。混合物を室温で30分間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。容媒を減圧下、留去し、1-アセチル-7-[4-(4-モルホリノ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(400mg、400mg、
 - ¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 05 (3H, s), 2. 74-3. 19 (3H, m), 3. 24 (4H, t, J=4. 8Hz), 3. 83 (3H, s), 3. 90 (4H, t, J=4. 8Hz), 4. 73-4. 85 (1H, m), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 23 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 51-7. 56 (1H, m). 7. 67 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 74 (1H, s).

IR (KBr) 1709, 1659, 1609, 1497, 1389, 1233, 1123 cm⁻¹. 参考例 6 8

97%)を淡黄色アモルファスとして得た。

1 - アセチル - 7 - [4 - (4 - モルホリノ) フェニル] - 2, 3 - ジヒドロ

10

-1 H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (394mg) をTHF及びエタノールの混合溶媒 (1:1、v/v、10.0ml) に溶解させ、1 N水酸化ナトリウム水溶液 (3.0ml) を加え、室温で12時間撹拌した。1 N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、1-アセチル-7-[4-(4-モルホリノ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸 (372mg、98%)を淡黄色結晶として得た。

「H NMR (200MHz, DMS0-d₆) δ 1.95 (3H, s), 2.75 (3H, br), 3.17 (4H, t, J=4.7Hz), 3.76 (4H, t, J=4.8Hz), 4.54 (1H, br), 7.03 (2H, d, J=8.8Hz), 7.46 (1H, d, J=8.2Hz), 7.63-7.72 (4H, m), 7.88 (1H, s). 参考例 6 9

アントラニル酸メチル (247.8g、1.30mol) をTHF (500ml) に溶解させ、ピリジン (205.7g、2.60ml) とトシルクロリド (260.2g、1.37mol) を室温でそれぞれ加え、14.5時間 (終夜) 撹拌した。反応混合物に酢酸エチル、水を加え、

15 抽出し、有機層を1N塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、得られた結晶を酢酸エチル、IPE(イソプロピルエーテル)で洗浄し、白色結晶としてN-トシルアントラニル酸メチル(348.0g)を得た。母液を同様に処理をしてN-トシルアントラニル酸メチル(32.4g)を得た。収量380.4g(96%)。

20 mp 111-112℃.

¹H NMR (CDC1₃, 200MHz) δ 2. 36 (3H, s), 3. 88 (3H, s), 7. 03 (1H, td, J=7. 6, 1. 7Hz), 7. 22 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 45 (1H, td, J=7. 9, 1. 5Hz), 7. 67-7. 78 (1H, m), 7. 75 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 92 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 10. 63 (1H, brs). IR (KBr) 3173, 1688, 1493, 1260, 1161, 1090, 567 cm⁻¹.

25 参考例70

N-トシルアントラニル酸メチル (100g、328mmol) 及び酢酸ナトリウム (29.6g、361mmol) を85%酢酸溶液 (1000ml) で懸濁させ、室温で臭素 (21.0ml、408mmol) の85%酢酸溶液 (100ml) を滴下した。混合物を70℃で2時間攪拌した。チオ硫酸ナトリウム5水和物を室温で加え、過剰の臭素を還元した。減圧下濃縮し、

水及び酢酸エチルを加え、分液した。有機層を炭酸カリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、得られた結晶を I P E で洗浄し、白色結晶として 5 ープロモーNートシルアントラニル酸メチル(116.6g)を得た。母液を同様に処理して 5 ープロモーNートシルアントラニル酸メチル(6.9g)を得た。収量 123.5g(98%)。

mp 123-124℃.

¹H NMR (CDC1₃, 200MHz) δ 2. 38 (3H, s), 3. 89 (3H, s), 7. 24 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8. 8, 2. 2Hz), 7. 61 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 73 (2H, d, J=8. 0Hz), 8. 03 (1H, d, J=2. 2Hz), 10. 52 (1H, brs).

10 参考例71

5

15

20

25

4-プロポキシフェニルホウ酸(746mg)と7-プロモ-1-(t-ブトキシカ ルポニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メ チル(1320mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、42.0ml)に溶 解させ、炭酸カリウム(1145mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室 温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (160mg) を 加え、アルゴン雰囲気下で14.5時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチ ルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(75g、ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、1-(tープトキシカル ボニル) - 7 - (4 - プロポキシフェニル) - 2, 3 - ジヒドロ-1H-1-ベ ンズアゼピンー4ーカルボン酸メチルを黄色アモルファスとして得た。得られた $1 - (t - \vec{J})$ トキシカルボニル) $-7 - (4 - \vec{J})$ ロポキシフェニル) -2 , $3 - \vec{J}$ ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチルを酢酸エチル (80ml) に溶解させ、6 N塩酸 (20ml) を室温で加え、その混合物を100℃で 30分間撹拌した。1N水酸化ナトリウム及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を 用いて、中和した。有機層を分液し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽 和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、 留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、7-(4-プロポキシ フェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メ

チル (947mg) を黄色結晶として得た。母液を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (15g、ヘキサン: 酢酸エチル=4:1) で精製し、目的物 (147mg) を得た。収量 1094mg (94%)。

mp 134-137℃.

 1 H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.05 (3H, t, J=8.1Hz), 1.83 (2H, sextet, J=7.0Hz), 2.88 (2H, t, J=4.4Hz), 3.40 (2H, t, J=4.8Hz), 3.81 (3H, s), 3.96 (2H, t, J=6.6Hz), 6.67 (1H, d, J=8.4Hz), 6.90-6.98 (2H, m), 7.32 (1H, dd, J=8.4, 2.2Hz), 7.45 (2H, d, J=8.4Hz), 7.46 (1H, d, J=1.8Hz), 7.73 (1H, s).

IR (KBr) 3384, 2963, 1698, 1609, 1499, 1269, 1242, 1209, 1177, 818 cm⁻¹

Anal. Calcd. for $C_{21}H_{23}NO_3$ (0. $1H_2O$ additive): C, 74. 36; H, 6. 89; N, 4. 13. Found: C, 74. 31; H, 6. 81; N, 4. 10.

参考例72

ギ酸 (0.32ml) を無水酢酸 (0.65ml) に0℃で加え、60℃で2時間攪拌した。 空冷した後、THF (10ml) で希釈した。7-(4-プロポキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (520mg) をTHF (10ml) に溶解させ、先に調製したギ酸無水物THF溶液に0℃で滴下した。 混合物を室温で1.5時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣を酢酸エチルで 希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、

20 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸 エチル/ヘキサンで洗浄し、1-ホルミル-7- (4-プロポキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (563mg) を白色結晶として得た。

mp 151. 5-153°C. ¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 07 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 85 (2H, sextet, J=7. 1Hz), 2. 92 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 84 (3H, s), 3. 85 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 98 (2H, t, J=6. 6Hz), 6. 98-7. 02 (2H, m), 7. 17 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 48-7. 54 (2H, m), 7. 56 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2Hz), 7. 68 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 76 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

IR (KBr) 1709, 1678, 1497, 1358, 1236, 1192, 824 cm⁻¹.

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

101

Anal. Calcd. for $C_{22}H_{23}NO_4$: C, 72. 31; H, 6. 34; N, 3. 83. Found: C, 72. 35; H, 6. 45; N, 3. 83.

参考例73

7-(4-プロポキシフェニル)-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼ ピン-4-カルボン酸メチル(431mg)をTHF(15.0ml)に溶解させ、ピリジン 5 (1.0ml) を加え、THF (5.0ml) に溶解したメタンスルホン酸無水物 (1.11g) を室温で加えた。混合物を50℃で15時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチル で希釈し、水、1N塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチルで洗 浄し、1-メチルスルホニル-7-(4-プロポキシフェニル)-2,3-ジヒ 10 ドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(238mg)を白色結晶と して得た。母液を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(15g、へ キサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、目的物を得た。得られた1-メチルス ルホニル-7-(4-プロポキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベ ンズアゼピン-4-カルボン酸メチルを合わせ、THF及びエタノールの混合溶 15 媒(1:1、v/v、40ml) に溶解させ、1 N水酸化ナトリウム水溶液(14.0ml) を加 え、室温で18時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、1N塩酸を加えて、弱 酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞ れ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた 結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し1-メチルスルホニル-7-(4-プロポ 20 キシフェニル) -2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン 酸(273mg、53%)を白色結晶として得た。

mp 261-263℃ (dec.).

25

. H NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 1.00 (3H, t, J=7.3Hz), 1.76 (2H, sextet, J=7.0Hz), 2.91 (2H, t-like), 3.08 (3H, s), 3.71 (2H, t-like), 3.98 (2H, t, J=6.6Hz), 7.02 (2H, d, J=8.6Hz), 7.51 (1H, d, J=8.4Hz), 7.61-7.65 (1H, m), 7.67 (2H, d, J=8.8Hz), 7.75 (1H, s), 7.86 (1H, d, J=1.4Hz).

IR (KBr) 1669, 1499, 1435, 1341, 1273, 1248, 1144, 970, 824, 787 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{21}H_{23}NO_5S$ (0. $2H_2O$ additive): C, 62. 27; H, 5. 82; N, 3. 46.

Found: C, 62.17; H, 5.87; N, 3.45.

参考例74

1 - ホルミル-7-(4-プロポキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1ーベンズアゼピン-4-カルポン酸メチル(501mg)をTHF及びエタノールの混合溶媒(1:1、v/v、24.0ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液(15.0ml)を加え、室温で16時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、1N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1-ホルミル-7-(4-プロポキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸(482mg)を白色結晶として得た。

mp 215-217℃.

10

15

¹H NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 1. 03 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 71-1. 84 (2H, m), 2. 79 (2H, t, J=5. 4Hz), 3. 75 (2H, t, J=5. 6Hz), 3. 98 (2H, t, J=6. 5Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 34 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 59-7. 65 (3H, m), 7. 73 (1H, s), 7. 82 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 53 (1H, s).

IR (KBr) 1701, 1682, 1644, 1501, 1366, 1294, 1256, 1233, 1186, 820 cm⁻¹

Anal. Calcd. for $C_{21}H_{21}NO_4$: C, 71. 78; H, 6. 02; N, 3. 99. Found: C, 72. 08; H, 20 6. 12; N, 4. 06.

参考例75

4 - エトキシー3 - フルオロフェニルホウ酸 (754mg) と7 - ブロモー1 - (t ープトキシカルボニル) - 2, 3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンズアゼピン-4 ー カルボン酸メチル (1305mg) を水:エタノール:トルエン (1:1:10、v/v、25 42.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム (1132mg) を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (158mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマ

トグラフィー(75g、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、1-(t-ブト キシカルボニル) - 7 - (4 - エトキシ-3 - フルオロフェニル) - 2, 3 - ジ ヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチルを黄色アモルファス として得た。得られた1-(t-ブトキシカルボニル)-7-(4-エトキシー 3-フルオロフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-5 カルボン酸メチルを酢酸エチル(80ml)に溶解させ、1 N塩酸(15ml)を室温で 加え、その混合物を100℃で1時間撹拌した。1N水酸化ナトリウム及び飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて、中和した。酢酸エチルを加え、有機層を分 液し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラ 10 ムクロマトグラフィー(50g、ヘキサン:酢酸エチル=9: $1 \rightarrow 4:1 \rightarrow 2:1$) で精製し、7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-2,3-ジヒドロー 1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(1007mg、86%)を黄色結晶と して得た。

15 mp 134-137℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 47 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 89 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 41 (2H, q, J=4. 8Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 14 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 63 (1H, brs), 6. 67 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 94–7. 03 (1H, m), 7. 19–7. 31 (3H, m), 7. 44 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 71 (1H, s).

20 IR (KBr) 3385, 1696, 1624, 1503, 1478, 1435, 1312, 1292, 1235, 1211, 1173 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{20}H_{20}FNO_3$: C, 70.37; H, 5.91; N, 4.10. Found: C, 70.35; H, 5.73; N, 4.03.

参考例76

25 羊酸 (0.31ml) を無水酢酸 (0.63ml) に0℃で加え、60℃で2時間攪拌した。空冷した後、THF (10ml) で希釈した。7-(4-エトキシー3-フルオロフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (510mg) をTHF (10ml) に溶解させ、先に調製したギ酸無水物THF溶液に0℃で滴下した。混合物を室温で2時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣を

酢酸エチルで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、7-(4-x)+2-3-yルボン酸メチル(490mg、89%)を白色結晶として得た。

mp 126-127.5℃.

'H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 49 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 95 (2H, td, J=5. 5, 1. 1Hz), 3. 83-3. 88 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 4. 17 (2H, q, J=7. 1Hz), 7. 05 (1H, t, J=8. 7Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 28-7. 37 (2H, m), 7. 54 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2Hz), 7. 66 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 75 (1H, s), 8. 54 (1H, s).

IR (KBr) 1707, 1674, 1501, 1269, 1236 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{21}H_{20}FNO_4$: C, 68. 28; H, 5. 46; N, 3. 79. Found: C, 68. 18; H, 5. 52; N, 3. 70.

参考例77

10

7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1 15 ーベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(345mg)をTHF(10.0ml)に溶解さ せ、ピリジン(0.82ml)を加え、THF(5.0ml)に溶解したメタンスルホン酸無 水物 (880mg) を室温で加えた。混合物を室温で37.5時間撹拌した。反応混合 物を酢酸エチルで希釈し、水、1 N塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、有機 層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を 20 酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル) -1-メチルスルホニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(193mg)を白色結晶として得た。母液を濃縮し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(15g、ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、 目的物を得た。得られた7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-1-メ 25 チルスルホニルー2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン 酸メチルを合わせ、THF及びエタノールの混合溶媒(1:1、v/v、10.0ml) に溶 解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液(3.6ml)を加え、室温で16.5時間撹拌 した。反応混合物を若干濃縮し、1N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸

WO 00/76993

105

エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキ サンで洗浄し、7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-1-メチルスル ホニルー2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸(213mg、52%)を白色結晶として得た。

mp 237-239℃.

5

10

¹H NMR (200MHz, DMSO-d_s) δ 1. 38 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 90 (2H, t, J=5. 4Hz). 3. 09 (3H, s), 3. 70 (2H, t, J=4.8Hz), 4. 16 (2H, q, J=7.1Hz), 7. 23 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 50-7. 56 (2H, m), 7. 63-7. 71 (2H, m), 7. 76 (1H, s), 7. 94 (1H, d, J=1.6Hz).

IR (KBr) 1686, 1669, 1622, 1499, 1350, 1271, 1150, 970, 801, 783 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{20}H_{20}FNO_5S$ (0. $3H_2O$ additive): C, 58. 47; H, 5. 05; N, 3. 41. Found: C, 58.50; H, 4.94; N, 3.44.

参考例78

- 15 7-(4-エトキシ-3-フルオロフェニル)-1-ホルミル-2, 3-ジヒ ドロー1H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (441mg) をTHF及び エタノールの混合溶媒(1:1、v/v、20.0ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム 水溶液(12.0ml)を加え、室温で16時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、 1 N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及 び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧 20 下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、7- (4-エトキ シー3-フルオロフェニル)-1-ホルミル-2.3-ジヒドロ-1H-1-ベ ンズアゼピン-4-カルボン酸(435mg)を白色結晶として得た。 mp 220-222℃.
- 25 ¹H NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 1.37 (3H, t, J=7.0Hz), 2.74 (2H, t-like), 3.71 (2H, t-like), 4. 16 (2H, q, J=6.9Hz), 7. 24 (1H, t, J=8.8Hz), 7. 41 (1H, d, H)J=8. 4Hz). 7. 53-7. 58 (1H, m), 7. 65-7. 75 (3H, m), 7. 99 (1H, d-like), 8. 53 (1H, s).

IR (KBr) 1705, 1655, 1499, 1362, 1304, 1292, 1273, 1231, 1217, 1196, 1134,

816 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{20}H_{18}FNO_4$ (0. $2H_2O$ additive): C, 66. 92; H, 5. 17; N, 3. 90. Found: C, 66. 80; H, 5. 28; N, 3. 81.

参考例79

4-[(2-メチルチオ) エトキシ] フェニルホウ酸 (760mg) と7-プロモー1-(t-プトキシカルボニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (1141mg) を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、36.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム (990mg) を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (138mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(50g、ヘキサン:酢酸エチル=9:1→4:1)で精製し、1-(t-プトキシカルボニル)-7-[4-(2-メチルチオ)エトキシフェコル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(1370mg、98%)を白色結晶として得た。

mp 142. 5-143. 5℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 50 (9H, s), 2. 24 (3H, s), 2. 89–2. 95 (4H, m), 3. 63–3. 70 (2H, br), 3. 84 (3H, s), 4. 21 (2H, t, J=6. 8Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 46–7. 58 (5H, m), 7. 74 (1H, s).

IR (KBr) 1703, 1497, 1391, 1238, 1163 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{26}H_{31}NO_5S$: C, 66.50; H, 6.65; N, 2.98. Found: C, 66.27; H. 6.68; N. 3.04.

参考例80

20

25 1-(t-プトキシカルボニル)-7-[4-(2-メチルチオ) エトキシフェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (1320mg) を酢酸エチル (80ml) に溶解させ、1 N塩酸 (15ml) を室温で加え、その混合物を90℃で1.5時間撹拌した。1 N水酸化ナトリウム及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて、中和した。酢酸エチルを加え、有機層を分液し、

WO 00/76993

107

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ ヘキサンで洗浄し、7-[4-(2-メチルチオ)エトキシフェニル]-2、3 -ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (910mg) を黄色 結晶として得た。母液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(20g、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、7-[4-(2-メチル チオ)エトキシフェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4 ーカルボン酸メチル(110mg)を黄色結晶として得た。収量、1020mg (98%)。 mp 114. 5-117℃.

- 10 ¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 24 (3H, s), 2. 89 (2H, t, J=4. 2Hz), 2. 91 (2H, t, J=6.8Hz), 3. 41 (2H, t, J=4.7Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 20 (2H, t, J=6.9Hz), 4. 63-4. 72 (1H, br), 6. 68 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 96 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 32 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2Hz), 7. 46 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 47 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 73 (1H, s).
- 15 IR (KBr) 3380, 1698, 1609, 1499, 1269, 1244, 1209, 1174 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{21}H_{23}NO_{2}S$: C, 68. 27; H, 6. 27; N, 3. 79. Found: C, 68. 16: H, 6. 22; N, 3. 75.

参考例81

5

ギ酸(0.32ml)を無水酢酸(0.65ml)に0℃で加え、55℃で2時間攪拌した。 20 空冷した後、THF (10ml) で希釈した。7-「4-(2-メチルチオ) エトキ シフェニル] -2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸 メチル(565mg)をTHF(15ml)に溶解させ、先に調製したギ酸無水物THF溶 液に0℃で滴下した。混合物を室温で2時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残 渣を酢酸エチルで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で それぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得 25 られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1-ホルミル-7-[4-(2-メチルチオ)エトキシフェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピ ン-4-カルボン酸メチル(578mg、95%)を白色結晶として得た。

mp 160-162℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 24 (3H, s), 2. 93 (2H, t, J=6. 7Hz), 2. 95 (2H, t, J=4. 6Hz), 3. 83-3. 88 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 4. 22 (2H, t, J=6. 8Hz), 6. 97-7. 04 (2H, m), 7. 18 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 49-7. 55 (2H, m), 7. 56 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2Hz), 7. 68 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 76 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

5 IR (KBr) 1705, 1673, 1607, 1497, 1435, 1358, 1236, 1192, 824 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{22}H_{23}NO_4S$: C, 66.48; H, 5.83; N, 3.52. Found: C, 66.23; H, 5.93; N, 3.41.

参考例82

7 - [4 - (2 - メチルチオ) エトキシフェニル] - 2, 3 - ジヒドロ-1-10 ベンズアゼピン-4 - カルボン酸メチル (374mg) 及びピリジン (0.82ml) をTHF (10.0ml) に溶解させ、THF (5.0ml) に溶解したメタンスルホン酸無水物 (882mg) を室温で加えた。混合物を50℃で13時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水、1 N塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (25g、ヘキサン:酢酸エチル=4:1→1:1) で精製し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1 - メチルスルホニル-7-[4-(2-メチルチオ) エトキシフェニル] - 2, 3-ジヒドロ-1 H-1 - ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (201mg、44%) を白色結晶として得た。mp 157-159℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 24 (3H, s), 2. 78 (3H, s), 2. 92 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 05 (2H, td-like, J=5. 4Hz (t)), 3. 86 (3H, s), 3. 87 (2H, t, J=5. 9Hz), 4. 22 (2H, t, J=6. 7Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 49-7. 57 (3H, m), 7. 64 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 68 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 81 (1H, s).

IR (KBr) 1709, 1493, 1343, 1248, 1155 cm⁻¹.

25 Anal. Calcd. for C₂₂H₂₅NO₅S₂: C, 59.04; H, 5.63; N, 3.13. Found: C, 58.91; H, 5.65; N, 3.08.

参考例83

1-ホルミルー7-[4-(2-メチルチオ) エトキシフェニル] -2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (531mg) を<math>THF

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

及びエタノールの混合溶媒(1:1、v/v、40.0ml)に溶解させ、1 N水酸化ナトリウム水溶液(13.5ml)を加え、室温で1 4時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、1 N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1 ーホルミルー7ー [4ー(2ーメチルチオ)エトキシフェニル]ー2、3ージヒドロー1 Hー1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸(470mg、92%)を白色結晶として得た。mp 199-201℃. 「H NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 2.18(3H, s)、2.76(2H, t-like)、2.87(2H, t, J=6.6Hz)、3.72(2H, t-like)、4.21(2H, t, J=6.2Hz)、7.04(2H, d, J=8.8Hz)、7.40(1H, d, J=8.8Hz)、7.67-7.74(4H, m)、7.91(1H, s)、8.53(1H, s).

IR (KBr) 1688, 1671, 1501, 1422, 1364, 1292, 1256, 1194, 1182, 1019, 822 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{21}H_{21}NO_4S$: C, 65.78; H, 5.52; N, 3.65. Found: C, 65.49; H, 5.62; N, 3.58.

参考例84

5

10

1ーメチルスルホニルー7ー [4ー(2ーメチルチオ) エトキシフェニル] ー2,3ージヒドロー1H-1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸メチル(169mg)をTHF及びエタノールの混合溶媒(1:1、v/v、20.0ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液(5.5ml)を加え、室温で14時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、1N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1ーメチルスルホニルー7ー [4ー(2ーメチルチオ)エトキシフェニル] ー2,3ージヒドロー1H-1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸(157mg、96%)を白色結晶として得た。

mp 234-239℃ (dec.).

'H NMR (200MHz, DMSO- d_6) δ 2.17 (3H, s), 2.87 (2H, t, J=6.6Hz), 2.90 (2H, t-like), 3.08 (3H, s), 3.70 (2H, t-like), 4.21 (2H, t, J=6.6Hz), 7.05 (2H,

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

110

d, J=8.8Hz), 7.51 (1H, d, J=8.0Hz), 7.61-7.75 (4H, m), 7.86 (1H, d-like). IR (KBr) 1669, 1495, 1437, 1343, 1271, 1250, 1240, 1144, 824, 517 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{21}H_{23}NO_5S_2$: C, 58.18; H, 5.35; N, 3.23. Found: C, 58.39; H, 5.39; N, 3.17.

5 参考例85

10

15

20

4-(2-プロポキシ) エトキシフェニルホウ酸(920mg)と7-プロモ-1-(t-プトキシカルボニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(<math>1308mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、42.0m1)に溶解させ、炭酸カリウム(1135mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(119mg)を加え、アルゴン雰囲気下で14.5時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(50g、 $^+$ +ン:酢酸エチル= $9:1 \rightarrow 3:1$)で精製し、1-(t-プトキシカルボニル)-7-[4-(2-プロポキシ)エトキシフェニル]-2、<math>3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(1536mg、93%)を無色オイルとして得た。

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.95 (3H, t, J=7.4Hz), 1.49 (9H, s), 1.66 (2H, sextet, J=7.1Hz), 2.91 (2H, t, J=4.7Hz), 3.52 (2H, t, J=6.7Hz), 3.55-3.82 (2H, br), 3.82 (2H, t, J=4.9Hz), 3.83 (3H, s), 4.18 (2H, t, J=4.9Hz), 7.01 (2H, d, J=8.8Hz), 7.45-7.58 (5H, m), 7.74 (1H, s).

IR (KBr) 1705, 1497, 1391, 1287, 1236, 1163, 1086 cm⁻¹.

参考例86

1-(t-ブトキシカルボニル)-7-[4-(2-プロポキシ) エトキシフ 25 エニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチ ル(1536mg)を酢酸エチル(80ml)に溶解させ、1 N塩酸(20ml)を室温で加え、 その混合物を90℃で1時間撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて、 中和した。酢酸エチルを加え、有機層を分液し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を

mp 86-88℃.

5

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 65 (2H, sextet, J=7. 2Hz),

2. 89 (2H, t, J=4. 5Hz), 3. 40 (2H, brs), 3. 51 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 81 (3H, s and 2H, t, J=4. 9Hz), 4. 16 (2H, t, J=5. 0Hz), 4. 60 (1H, brs), 6. 67 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 95-7. 01 (2H, m), 7. 32 (1H, dd, J=8. 2, 2. 2Hz), 7. 42-7. 48 (2H, m),

7. 46 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 73 (1H, s).

IR (KBr) 3380, 1698, 1611, 1501, 1269, 1246, 1209, 1177, 820 cm⁻¹.

15 Anal. Calcd. for $C_{23}H_{27}NO_4$: C, 72. 42; H, 7. 13; N, 3. 67. Found: C, 72. 28; H, 7. 09; N, 3. 73.

参考例87

20

25

ギ酸 (0.25ml) を無水酢酸 (0.51ml) に0℃で加え、55℃で2時間攪拌した。空冷した後、THF (10ml) で希釈した。7- [4-(2-プロポキシ) エトキシフェニル] -2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (462mg) をTHF (15ml) に溶解させ、先に調製したギ酸無水物THF溶液に0℃で滴下した。混合物を室温で2時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1-ホルミル-7- [4-(2-プロポキシ) エトキシフェニル] -2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (496mg) を白色結晶として得た。

mp 107-108℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.95 (3H, t, J=7.3Hz), 1.62 (2H, sextet, J=7.2Hz).

2. 95 (2H, t, J=4. 7Hz), 3. 52 (2H, t, J=6. 7Hz), 3. 80-3. 88 (4H, m), 3. 84 (3H, s), 4. 18 (2H, t, J=4. 9Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 17 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 56 (1H, dd, J=8. 0, 2. 2Hz), 7. 68 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 75 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

5 IR (KBr) 1709, 1678, 1360, 1291, 1236, 1192, 824 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{24}H_{27}NO_5$: C, 70. 40; H, 6. 65; N, 3. 42. Found: C, 70. 37; H, 6. 64; N, 3. 41.

参考例88

7 - [4 - (2 - プロポキシ) エトキシフェニル] - 2, 3 - ジヒドロ- 1 H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル(600mg)及びピリジン(1.53ml) 10 をTHF (20.0ml) に溶解させ、THF (10.0ml) に溶解したメタンスルホン酸 無水物 (1.64g) を室温で加えた。混合物を50℃で14.5時間撹拌した。反応 混合物を酢酸エチルで希釈し、水、1 N塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(35g、ヘキサン:酢酸エチル=4:1→2:1) 15 で精製し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1-メチルスルホニ N-7-[4-(2-プロポキシ) エトキシフェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸メチル (231mg) を白色結晶として得た。 母液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (350g、ヘキ サン:酢酸エチル=3:1→2:1)で精製し、1-メチルスルホニル-7-[4 20 - (2-プロポキシ)エトキシフェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベン ズアゼピン-4-カルボン酸メチル(170mg)を白色結晶として得た。収量、402mg (56%).

mp 119-121℃.

25 H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.95 (3H, t, J=7.4Hz), 1.65 (2H, sextet, J=7.3Hz), 2.78 (3H, s), 3.05 (2H, t, J=5.5Hz), 3.52 (2H, t, J=6.8Hz), 3.80-3.89 (4H, m), 3.85 (3H, s), 4.18 (2H, t, J=5.0Hz), 7.02 (2H, d, J=8.8Hz), 7.51 (2H, d, J=8.8Hz), 7.54 (1H, dd, J=8.4, 2.2Hz), 7.63 (1H, d, J=1.8Hz), 7.67 (1H, d, J=8.4Hz), 7.80 (1H, s).

IR (KBr) 1709, 1493, 1345, 1289, 1248, 1188, 1155, 1132, 1103 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{24}H_{29}NO_6S$ (0. $4H_2O$ additive): C, 61. 76; H, 6. 44; N, 3. 00. Found: C, 61. 61; H, 6. 22; N, 2. 96.

参考例89

- 1 ーホルミルー7ー [4ー(2ープロポキシ) エトキシフェニル] ー2,3ージヒドロー1Hー1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸メチル(445mg) をTHF及びエタノールの混合溶媒(1:1、v/v、30.0ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液(11.0ml)を加え、室温で13時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、1N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1ーホルミルー7ー[4ー(2ープロポキシ)エトキシフェニル]ー2,3ージヒドロー1Hー1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸(430mg)を白色結晶として得た。mp 165-166℃.
- 20 Anal. Calcd. for $C_{23}H_{25}NO_5$: C, 69.86; H, 6.37; N, 3.54. Found: C, 69.69; H, 6.38; N, 4.59.

参考例90

25

1ーメチルスルホニルー7ー [4ー(2ープロポキシ) エトキシフェニル] ー 2,3ージヒドロー1H-1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸メチル(354mg)をTHF及びエタノールの混合溶媒(1:1、v/v、30.0ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液(7.7ml)を加え、室温で15.5時間撹拌した。反応混合物を若干濃縮し、1N塩酸を加えて、弱酸性溶液にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、得られた結晶を酢酸エチル/ヘキサンで洗浄し、1ーメ

チルスルホニルー7ー [4-(2-プロポキシ) エトキシフェニル]-2, 3-ジヒドロー1 H-1 -ベンズアゼピン-4 -カルボン酸(337mg、98%)を白色結晶として得た。

mp 213-215℃.

5 'H NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 0. 88 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 54 (2H, sextet, J=7. 0Hz), 2. 50 (3H, s), 3. 33 (2H, t-like), 3. 43 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 72 (4H, t-like), 4. 15 (2H, t-like), 7. 04 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 51 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 63-7. 75 (4H, m), 7. 88 (1H, s).

IR (KBr) 1669, 1493, 1341, 1294, 1271, 1250, 1154, 1128, 785, 519 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{23}H_{27}NO_6S$ (0. $1H_2O$ additive): C, 61. 75; H, 6. 13; N, 3. 13. Found: C, 61. 50; H, 5. 88; N, 3. 01.

参考例91

4 - [[N-(ベンジロキシ)カルボニル]アミノ] 酪酸(50.0g)をTHF(1000ml)に溶解させ、臭化プロピル(77.5g)及びヨウ化ナトリウム(94.4g)を加え、-5℃で60%水素化ナトリウム(25.2g)を徐々に加えた。窒素雰囲気下、混合物を0℃で15分間撹拌し、さらに75℃で4日間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、水を加えた。水層を水酸化ナトリウム(粒状)を用いてpH11にし、エーテル(2回)で洗浄した。水層を濃塩酸を用いてpH2にし、酢酸エチル(3回)で抽出した。有機層を1Mチオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和食塩水を用いてそれぞれ洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、4-[[N-(ベンジロキシ)カルボニル]-N-プロピルアミノ]酪酸(35.8g、61%)を得た。

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 88 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 50-1. 57 (2H, m), 1. 85-1. 90 (2H, m), 2. 34-2. 41 (2H, m), 3. 17-3. 30 (4H, m), 5. 13 (2H, s), 7. 35 (5H, s).

参考例92

4-[[N-(ベンジロキシ) カルボニル]-N-プロピルアミノ] 酪酸 (35.8g) へ <math>t-プタノール (350ml) を加え、二炭酸ジ t-プチル (140g) を加えた。さらにジメチルアミノピリジン (4.69g) を加え、室温で 30 分間撹拌した。反応混合



物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製し、 淡黄色オイルとして4-[[N-(ベンジロキシ)カルボニル]-N-プロピル アミノ] 酪酸 t -ブチル (23.8g、55%) を得た。

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.88 (3H, t, J=7.3Hz), 1.45 (9H, s), 1.52-1.59 (2H, m), 1.81-1.84 (2H, m), 2.23 (2H, t, J=7.1Hz), 3.17-3.27 (4H, m), 5.13 (2H, s), 7.35 (5H, s).

IR (KBr) 2969, 1728, 1703, 1476, 1456, 1422, 1368, 1242, 1155, 1136 cm⁻¹. 参考例 9 3

4-[N-(ベンジロキシ)カルボニル]-N-プロピルアミノ] 酪酸 t-10 ブチル(23.7g)をメタノール(250ml)に溶解させ、10%パラジウムー炭素(2.37g)を加え、水素風船下、室温で2時間撹拌した。10%パラジウムー炭素を除き、溶媒を減圧下留去し、無色オイルとして4-プロピルアミノ酪酸 t-ブチル[16.8g(メタノールを含む)]を得た。

'H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0.92 (3H, t, J=7.1Hz), 1.45 (9H, s), 1.47-1.67 15 (4H, m), 1.70-1.85 (2H, m), 2.25 (2H, q, J=7.9Hz), 2.60 (2H, dt, J=11.6, 7.2Hz), 3.21 (1H, m).

IR (KBr) 2967, 2936, 1728, 1480, 1456, 1424, 1368, 1246, 1155 cm⁻¹. 参考例 9 4

4 - プロピルアミノ酪酸 t - ブチル (14.2g、70.7mmol) のDMF (20ml) 溶液 に5 - ブロモー2 - フルオロベンズアルデヒド (14.4g、70.9mmol) 及び炭酸カリウム (14.7g、106mmol) を室温で順次加えた。混合物を80℃で94時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=10:1) で精製し、黄色オイルとして4-ブロモー2-ホルミルフェニル) プロピルアミノ酪酸 t - ブチル (14.2g、52%) を得た。

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 84 (3H, t, J=7. 8Hz), 1. 45 (9H, s), 1. 42-1. 63 (2H, m), 1. 81 (2H, quint, J=7. 4Hz), 2. 19 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 09 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 17 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 06 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 56 (1H, dd, J=8. 7, 2. 5Hz).

7. 90 (1H, d, J=2.6Hz), 10. 24 (1H, s).

IR (KBr) 2971, 1730, 1694, 1480, 1368, 1244, 1157 cm⁻¹.

参考例95

5

10

20

4-(4-7)ロモー2-3ルフェニル)プロピル酪酸 t-7チル (14. 1g)を t-7タノール及びトルエン (1:10、v/v、440ml)に溶解させ、t-7トキシナトリウム (5. 29g)を室温で加え、1時間加熱還流 (90 $^\circ$)をした。空冷後、酢酸エチルで希釈し、水、0.5 N水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、黄色オイルとして7-7ロモー1-7ロピルー2, 3-3ビドロー1 H -1-4ンズアゼピンー4-3ルボン酸 t-7チル (8.07g、60%)を得た。

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.95 (3H, t, J=7.5Hz), 1.53 (9H, s), 1.68 (2H, sextet, J=7.6Hz), 2.75 (2H, t, J=4.4Hz), 3.18-3.26 (4H, m), 6.67 (1H, d, J=9.2Hz), 7.22 (1H, dd, J=8.8, 2.6Hz), 7.39 (1H, d, J=2.6Hz), 7.46 (1H, s).

15 IR (KBr) 2969, 1698, 1497, 1368, 1269, 1254, 1159 cm⁻¹.

参考例96

7 ーブロモー1 ープロピルー2, 3 ージヒドロー1 Hー1 ーベンズアゼピンー4 ーカルボン酸 t ーブチル (8.05g) を酢酸エチル (80ml) に溶解させ、4 N塩酸酢酸エチル溶液 (80ml) を加え、その混合物を室温で12時間撹拌した。水を加え、さらに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を用いてそのpHを2とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、固体の残渣をヘキサンー酢酸エチルで洗浄し、黄色結晶として7 ーブロモー1 ープロピルー2, 3 ージヒドロー1 Hー1 ーベンズアゼピンー4 ーカルボン酸 (2.61g、39%) を得た。

25 mp 172-173℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 70 (2H, sextet, J=7. 5Hz), 2. 81 (2H, t, J=4. 6Hz), 3. 22-3. 29 (4H, m), 6. 70 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 25 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 43 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 69 (1H, s).

IR (KBr) 2963, 1674, 1497, 1410, 1277, 1171 cm⁻¹.



Anal. Calcd. for $C_{14}H_{16}BrNO_2$: C, 54. 21; H, 5. 20; N, 4. 52. Found: C, 54. 17; H, 5. 05; N, 4. 42.

参考例97

7-プロモー1-プロピルー2、3-ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルポン酸(2430mg、7.83mmol)をDMF(12ml)に溶解させ、塩化チオニ 5 ル(1.4ml)を加え、室温で30分間撹拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣をTH F (50ml) に懸濁させた。4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピ ラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン2塩酸塩(2757mg) にTHF (40ml) を加え、トリエチルアミン(8.2ml)を滴下し、室温で30分間撹拌した。ついで、 先に調製した酸クロリドTHF懸濁液を0℃で滴下した。混合物を室温で21時 10 間撹拌した。反応混合物を濃縮し、酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で順次 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10: 1) で精製し、さらに酢酸エチルーヘキサンから再結晶を行い、黄色結晶として 7-ブロモーN-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロー2H-ピランー 15 4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-プロピル-2, 3-ジヒドロ-1 H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(3219mg、80%)を得た。 mp 134-136℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 97 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 60-1. 80 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 57-2. 70 (1H, m), 2. 89 (2H, t, J=4. 6Hz), 3. 22-3. 30 (4H, m), 3. 37 (2H, td, J=11. 1, 2. 8Hz), 3. 57 (2H, s), 4. 01-4. 07 (2H, m), 6. 71 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 19 (1H, s), 7. 24 (1H, dd, J=9. 0, 2. 6Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 41 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 50 (1H, s), 7. 52 (2H, d, J=8. 4Hz).

IR (KBr) 2957, 1645, 1597, 1514, 1497, 1406, 1314, 1246, 1173 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{27}H_{34}BrN_3O_2$: C, 63. 28; H, 6. 69; N, 8. 20. Found: C, 63. 19;

H, 6.54; N, 8.05.

25

実施例1 (化合物1の製造)

7- [4-(2-エトキシエトキシ) フェニル] -1-ホルミル-2. 3-ジヒ

ドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.18g)をDMF(10ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.09ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(20ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル] アニリン(0.12g)、トリエチルアミン(0.33ml)のTHF(10ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから再結晶し、7-[4-[(2-エトキシエトキシ)フェ10ニル]-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2Hーピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1Hー1ーベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物1)(0.23g)を無色結晶として得た。

mp 192-194℃.

IR (KBr) ν : 3297, 2946, 2847, 1669cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{35}H_{41}N_3O_5$: C, 72.02; H, 7.08; N, 7.20. Found C, 71.90; H, 6.79; N, 7.05.

実施例2 (化合物2の製造)

 7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-ホルミルー2, 3-ジ ヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(0.25g)をDMF(5 ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.12ml)を加え、室温で30分 間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(15ml)に懸濁し、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロー2H-ピラン-4-イル)アミノメチル)



アニリン(0.16g)、トリエチルアミン(0.44ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから再結晶し、7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物2)(0.29g)を無色結晶として得た。

10 mp 166-169℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 1. 22 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 64-1. 82 (4H, m), 2. 02-2. 15 (2H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 60-2. 68 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 37 (2H, dt, J=2. 6, 11. 2Hz), 3. 46-3. 66 (6H, m), 3. 92 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 02-4. 07 (2H, m), 4. 13 (2H, t, J=6. 3Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 6Hz),

15 7. 47-7. 60 (6H, m), 7. 68 (1H, d, J=2.0Hz), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2946, 2849, 1669cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{36}H_{43}N_3O_5$: C, 72.34; H, 7.25; N, 7.03. Found C, 72.54; H, 7.11; N, 7.00.

実施例3 (化合物3の製造)

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-ホルミルー2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸(0.23g)をDMF(5ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.11ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロー2H-ピランー4-イル)アミノメチル]
 アニリン(0.15g)、トリエチルアミン(0.4ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。エタノールから再結晶し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-ホル

ミルーNー [[4-[(N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4- イル) アミノ) メチル] フェニル] <math>-2, $3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物3) (0.23g) を無色結晶として得た。 mp 171-173<math>\mathbb{C}$.

5 H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 31-1. 49 (2H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 1. 70-1. 75 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 60-2. 71 (1H, m), 3. 04 (2H, t, J=5. 5Hz), 3. 37 (2H, dt, J=3. 2, 11. 3Hz), 3. 53-3. 59 (4H, m), 3. 82 (2H, t, J=4. 9Hz), 3. 92 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 18 (2H, t, J=4. 9Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 46-7. 56 (6H, m), 7. 68 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) ν : 2940, 1669, 1518, 1497cm⁻¹.

合物4) (0.14g)を淡黄色結晶として得た。

Anal. calcd. for $C_{37}H_{45}N_3O_5$: C, 72.64; H, 7.41; N, 6.87. Found C, 72.48; H, 7.11; N, 6.71.

実施例4 (化合物4の製造)

7 - [4 - [N - (2 - x ト キ シ x チ ル) - N - x チ ル ア ミ ノ] フェ ニ ル] - 115 -ホルミル-2. 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (0.17g) をDMF (3.5ml) に溶かし、氷冷下、塩化チオニル (0. 08ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をT HF(25ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピ ラン-4-4ル) アミノメチル] アニリン(0.11g)、ドリエチルアミン(0.11g)20 31ml)のTHF(6.5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、 室温で1時間撹拌した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール)を用いて精 製し粗結晶を得た。エタノールから再結晶し、7-[4-[N-(2-エトキシ 25 エチル) -N-メチルアミノ] フェニル] -1-ホルミル-N-[4-[N-・メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェ ニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化



mp 157-158℃.

5

 1 H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 1. 21 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 59-1. 82 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 64 (1H, m), 2. 96-3. 06 (2H, m), 3. 05 (3H, s), 3. 30-3. 43 (2H, m), 3. 52 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 56-3. 63 (2H, m), 3. 88-3. 94 (2H, m), 3. 99-4. 07 (2H, m), 6. 80 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 16 (1H, m), 7. 29-7. 56 (7H, m), 7. 66 (1H, s), 8. 53 (1H, s).

121

IR(KBr) ν : 2946, 2849, 1669, 1609, 1505, 1360, 1316, 1204, 1113, 814cm⁻¹

実施例5 (化合物5の製造)

- 7 [4 [N (2 x) + + y x + y)] N x + y y > 1] フェニル] 110 ーホルミルー2、3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (0.2g)をDMF(5m1)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.09m 1)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(2 5 m 1) に溶かし、4 - 「N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4 $- (1) \ r = (1$ 15 ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一 晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を 水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去 し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから再結晶し、7-[4-[N-(2 -エトキシエチル) -N-エチルアミノ] フェニル] -1-ホルミル-N-[4 20 -「「N-メチル-N-(テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル)アミノ]メ チル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ キサミド(化合物5)(0.23g)を淡黄色結晶として得た。 mp 162-164℃.
- 25 'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 17-1. 30 (6H, m), 1. 70-1. 80 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 55-2. 75 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=5. 2Hz), 3. 33-3. 62 (12H, m), 3. 92 (2H, t, J=5. 2Hz), 4. 01-4. 14 (2H, m), 6. 78 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 45-7. 56 (6H, m), 7. 66 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 54 (1H, s). IR (KBr) ν: 2849, 1661, 1609, 1552, 1501cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{37}H_{46}N_4O_4 \cdot 0.2H_2O$: C, 72.33; H, 7.61; N, 9.12. Found C, 72.30; H, 7.70; N, 9.23.

実施例6(化合物6の製造)

7-[4-[N-エチル-N-(2-プロポキシエチル)アミノ]フェニル]-1-ホルミル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g)をDMF(7ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.11ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.16g)、トリエチルアミン(0.

- 41ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。酢酸エチル/ヘキサンから再結晶し、7-[4-[N-エチル-N-(2-プロポキシエチル)アミノ]フェニル]-1-ホルミル-N
 -[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4
 - mp 146-149℃.

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 20 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 59–20 1. 75 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 55–2. 75 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=5. 4Hz), 3. 31–3. 61 (12H, m), 3. 92 (2H, t, J=5. 4Hz), 4. 01–4. 14 (2H, m), 6. 78 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 45–7. 56 (6H, m), 7. 66 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 54 (1H, s).

カルボキサミド(化合物 6) (0.27g)を淡黄色結晶として得た。

IR (KBr) ν : 2942, 1669 cm⁻¹.

25 Anal. calcd. for $C_{38}H_{48}N_4O_4 \cdot 0.3H_2O$: C, 72.42; H, 7.77; N, 8.89. Found C, 72.57; H, 7.53; N, 8.59.

実施例7 (化合物7の製造)

10

20

HF (15ml) に懸濁し、氷冷下、塩化チオニル (0.04ml) とDMF (触媒量) を加え、室温で1.5時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF (15ml) に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノメチル] アニリン (0.08g)、トリエチルアミン (0.

ピン-4-カルボキサミド (化合物 7) (0.15g) を無色アモルファスとして得た。

'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 26(3H, t, J=7. 0Hz). 1. 60-1. 76(4H, m), 2. 22(3H, s), 2. 67(1H, br), 2. 89(3H, s), 3. 14(2H, t, J=5. 2Hz), 3. 37(2H, dt, J=3. 0, 11. 0Hz),

3. 59 (2H, s), 3. 63 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 83 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 92 (2H, t, J=5. 2Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 18 (2H, t, J=4. 6Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 33 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 49-7. 67 (8H, m).

IR(KBr) ν : 2934, 2849, 1661, 1609, 1520, 1495cm⁻¹.

Anal. calcd. for $C_{35}H_{43}N_3O_6S$: C, 66.33; H, 6.84; N, 6.63. Found C, 66.39; H, 6.76; N, 6.57.

実施例8 (化合物8の製造)

7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-メタンスルホニル-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.20g)をTHF(5ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.06ml)とDMF(触媒量)を加え、室温で2時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(15ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.11g)、トリエチルアミン(0.19ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を

mp 157-160℃.

5

'H-NMR(δ ppm, CDCl₃) 1. 22(3H, t, J=7.0Hz), 1. 65-1. 76(4H, m), 2. 06-2. 15(2H, m), 2. 22(3H, s), 2. 55-2. 78(1H, m), 2. 89(3H, s), 3. 14(2H, t, J=5.1Hz), 3. 38(2H, dt, J=2.6, 11.2Hz), 3. 46-3. 65(6H, m), 3. 92(2H, t, J=5.1Hz), 3. 95-4. 15(4H, m), 7. 00(2H, d, J=9.2Hz), 7. 34(2H, d, J=8.4Hz), 7. 49-7. 67(9H, m). IR(KBr) ν: 2926, 2851, 1671, 1595, 1524cm⁻¹. 実施例 9 (化合物 9 の製造)

4-(2-x)キシエトキシ)フェニルホウ酸(315mg)と7-プロモ-1-メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イ 15 ンー4-カルボン酸アミド(485mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、 v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム (332mg) を加えた。この混合物をアル ゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラ 20 ジウム (46mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。 反応混合 物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(30g、酢酸エチル:エタノール=9:1)で精製し、さらにエ タノールから再結晶を行うことにより7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェ 25 ピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロー1H-1 ーベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物9) (230mg、40%) を黄色結 晶として得た。

mp 122-125°C.



'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 26 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 23-1. 76 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 53-2. 71 (1H, m), 2. 94 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 07 (3H, s), 3. 32 (2H, t, J=4. 5Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 4, 2. 9Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 62 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 81 (2H, t, J=4. 9Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=5. 0Hz), 6. 86 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 29 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 38 (1H, s), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2. 2Hz), 7. 47 (2H, d, J=8. 8Hz), 1H (d) was concealed under 7. 49, 7. 54 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 66 (1H, s).

125

IR (KBr) 2946, 2847, 1653, 1607, 1501, 1312, 1244, 1186, 1119, 814 cm

Anal. Calcd. for $C_{35}H_{43}N_3O_4$: C, 73.78; H, 7.61; N, 7.38. Found: C, 73.93; H, 7.39; N, 7.44.

実施例10 (化合物10の製造)

1-メチルスルホニル-7-[4-(2-メチルチオ)エトキシフェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸(207mg)をDM F (5.0ml) に溶解させ、塩化チオニル(0.09ml) を加え、室温で30分間撹拌し 15 た。減圧下溶媒を留去し、残渣にTHF (10.0ml) を加えた。一方、4-[[N -メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]ア· ニリン二塩酸塩 (168mg) にTHF (5.0ml) を加え、さらにトリエチルアミン (0.50ml) を加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物 を室温で4時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で 20 それぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(15g、酢酸エチル→酢酸エチ ル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、続いてエタ ノールから再結晶を行い、1-メチルスルホニル-N- [4- [[N-メチル-N- (テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -25 7-[4-(2-メチルチオ) エトキシフェニル] -2, 3-ジヒドロ-1 H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物10)(176mg、58%)を白 色結晶として得た。

mp 174-177℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.64-1.77 (4H, m), 2.21 (3H, s), 2.24 (3H, s), 2.60-2.72 (1H, m), 2.89 (3H, s), 2.92 (2H, t, J=6.9Hz), 3.14 (2H, t, J=5.3Hz), 3.38 (2H, td, J=11.4, 2.9Hz), 3.58 (2H, s), 3.92 (2H, t, J=5.3Hz), 4.02-4.07 (2H, m), 4.22 (2H, t, J=6.8Hz), 7.00 (2H, d, J=8.8Hz), 7.33 (2H, d, J=8.4Hz), 7.50-7.67 (9H, m).

IR (KBr) 1655, 1607, 1517, 1493, 1341, 1314, 1248, 1154 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{34}H_{41}N_3O_5S_2$: C, 64. 22; H, 6. 50; N, 6. 61. Found: C, 64. 03; H. 6. 51; N, 6. 55.

実施例11(化合物11の製造)

5

1-ホルミル-7-[4-(2-メチルチオ)エトキシフェニル]-2,3-10 ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸(484mg)をDMF (10.0ml) に溶解させ、塩化チオニル(0.23ml)を加え、室温で30分間撹拌し た。減圧下溶媒を留去し、残渣へTHF (10.0ml) を加えた。一方、4- [[N -メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]ア ニリン二塩酸塩 (444mg) にTHF (10.0ml) を加え、さらにトリエチルアミン 15 (1.32ml) を加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物 を室温で3時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水で それぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30g、酢酸エチル→酢酸エチ ル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、続いてエタ 20 ノールから再結晶を行い、1-ホルミル-N-[4-[N-メチル-N-(テートラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4 - (2-メチルチオ) エトキシフェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベン ズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物11) (555mg、75%) を白色結晶と して得た。 25

mp 180-183℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 64-1. 77 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 24 (3H, s), 2. 59-2. 67 (1H, m), 2. 92 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 04 (2H, t, J=4. 6Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 2, 2. 9Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 92 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m),

15

20

25



4. 22 (2H, t, J=6. 8Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 47-7. 58 (7H, m), 7. 68 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 55 (1H, s). IR (KBr) 1667, 1607, 1514, 1497, 1360, 1314, 1246, 824 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{34}H_{39}N_3O_4S$ (0. $2H_2O$ additive): C, 69. 29; H, 6. 74; N, 7. 13. 5 Found: C, 69. 09; H, 6. 58; N, 7. 01.

実施例12 (化合物12の製造)

4-(2-プロポキシエトキシ)フェニルホウ酸(242mg)と7-プロモー1ーメチルーN-[4-[N-メチルーN-(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロー1H-1ーペンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド(436mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(299mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(42mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30g、酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=180:20:1)で精製し、さらにエタノール/ヘキサンから再結晶を行うことにより、1ーメチルーN-[4-[NーメチルーN-(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2ープロポキシエトキシ)フェニル]-2,3ージヒドロー1H-1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド(化合物12)(186mg、35%)を黄色結晶として得た。

mp 136-138℃.

'H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 65 (2H, sextet, J=7. 2Hz), 1. 69-1. 76 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 57-2. 72 (1H, m), 2. 96 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 09 (3H, s), 3. 32-3. 43 (4H, m), 3. 51 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 81 (2H, t, J=5. 0Hz), 4. 01-4. 06 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 9Hz), 6. 88 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 40-7. 56 (8H, m). IR (KBr) 1651, 1607, 1514, 1501, 1312, 1244, 1186 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{36}H_{45}N_3O_4$ (0. $3H_2O$ additive): C, 73.39; H, 7.80; N, 7.13.

Found: C, 73. 12; H, 7. 67; N, 7. 08.

実施例13(化合物13の製造)

4-(3-エトキシプロポキシ)フェニルホウ酸(250mg)と7-ブロモ-1-メチル-N- [4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-5 'イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼ ピン-4-カルボン酸アミド(450mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:1 0、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム (308mg) を加えた。この混合物を アルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィン パラジウム(43mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応 10 混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(25g、酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=10 0:10:1) で精製し、さらにエタノール/ヘキサンから再結晶を行うことに より、7-[4-(3-エトキシプロポキシ)フェニル]-1-メチル-N-[4 - [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メ 15 チル]フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボ ン酸アミド(化合物13) (359mg、66%) を黄色結晶として得た。

mp 98-100℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 21 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 63-1. 79 (4H, m), 2. 07 20 (2H, quint, J=6. 3Hz), 2. 21 (3H, s), 2. 54-2. 75 (1H, m), 2. 96 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 09 (3H, s), 3. 31-3. 43 (4H, m), 3. 51 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 62 (2H, t, J=6. 3Hz), 4. 00-4. 07 (2H, m), 4. 10 (2H, t, J=6. 2Hz), 6. 88 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 40-7. 56 (3H, m), 7. 40 (1H, s), 7. 48 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 6Hz).

25 IR (KBr) 1647, 1607, 1514, 1501, 1312, 1244, 1182, 1115 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{36}H_{45}N_3O_4$ (0. $2H_2O$ additive): C, 73. 62; H, 7. 79; N, 7. 15. Found: C, 73. 53; H, 7. 63; N, 7. 11.

実施例14 (化合物14の製造)

ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸(379mg)をDMF(9.5ml)に溶解させ、塩化チオニル(0.18ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下 溶媒を留去し、残渣へTHF(15.0ml)を加えた。一方、4-[[N-メチルー N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン二塩 酸塩 (337mg) にTHF (10.0ml) を加え、さらにトリエチルアミン(1.00ml)を 5 加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物を室温で15 時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗 浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(35g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノ ール=10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10: 10 1)で精製し、続いてエタノールから再結晶を行い、1-ホルミルーNー[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチ ル] フェニル] -7-[4-(2-プロポキシ) エトキシフェニル] -2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物14)

(459mg、80%) を白色結晶として得た。

mp 187-189℃.

15

20

'H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 95 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 57-1. 74 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 56-2. 72 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=5. 2Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 0, 2. 8Hz), 3. 52 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 82 (2H, t, J=4. 9Hz), 3. 92 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 18 (2H, t, J=4. 9Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 31 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 46-7. 58 (7H, m), 7. 67 (1H, s), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) 1667, 1609, 1518, 1497, 1360, 1314, 1248, 824 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{36}H_{43}N_3O_5$: C, 72.34; H, 7.25; N, 7.03. Found: C, 72.39; 25 H, 7.32; N, 7.08.

実施例15 (化合物15の製造)

1-メチルスルホニル-7-[4-(2-プロポキシ)エトキシフェニル]ー2, 3-ジヒドロ-1 H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸 (296mg) をDMF (6.5ml) に溶解させ、塩化チオニル (0.12ml) を加え、室温で30分間撹拌し

10

た。減圧下溶媒を留去し、残渣にTHF(15.0ml)を加えた。一方、4~[[NーメチルーNー(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]アニリン二塩酸塩(234mg)にTHF(10.0ml)を加え、さらにトリエチルアミン(0.69ml)を加えた。先に調製した酸クロリド懸濁液を0℃で滴下した。混合物を室温で3時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(25g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、続いてエタノールから再結晶を行い、1-メチルスルホニルーNー [4~[[NーメチルーNー(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]ー7~[4~(2~プロポキシ)エトキシフェニル]ー2、3~ジヒドロー1Hー1~ベンズアゼピンー4~カルボン酸アミド(化合物15)(248mg、58%)を白色結晶として得た。

mp 161-162℃.

15 'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 65 (2H, sextet, J=7. 1Hz), 1. 69-1. 77 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 54-2. 70 (1H, m), 2. 88 (3H, s), 3. 13 (2H, t, J=5. 0Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 4, 5. 6Hz), 3. 52 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 82 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 91 (2H, t, J=5. 7Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 18 (2H, t, J=5. 0Hz), 7. 00-7. 04 (2H, m), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 50 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 48-7. 66 (7H, m).

IR (KBr) 1663, 1609, 1516, 1493, 1343, 1310, 1248, 1154, 667 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{36}H_{45}N_3O_6S$: C, 66. 74; H, 7. 00; N, 6. 49. Found: C, 66. 56; H, 7. 03; N, 6. 36.

実施例16 (化合物16の製造)

25 4-(2-エトキシエトキシ)フェニルホウ酸(339mg)と7-ブロモ-1-エ チル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イ ル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピ ン-4-カルボン酸アミド(537mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、 v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(357mg)を加えた。この混合物をアル ゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(50mg)を加え、アルゴン雰囲気下で14時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(35g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:0.5)で精製し、さらに酢酸エチル/IPEから再結晶を行うことにより、7ー [4ー(2-エトキシエトキシ)フェニル]ー1-エチルーNー [4-[[N-メチルーNー(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジセドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物16)(332mg、53%)を黄色結晶として得た。

mp 114. 5-116. 5℃.

15

25

¹H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 26 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 32 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 63-1. 76 (4H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 59-2. 69 (1H, m), 2. 91 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 31-3. 42 (4H, m), 3. 44 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 64 (2H, t, J=6. 9Hz), 3. 82 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 01-4. 06 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=5. 0Hz), 6. 91 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (1H, s), 7. 47 (2H, d, J=9. 2Hz), 7. 53 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40-7. 56 (3H, m).

IR (KBr) 1651, 1607, 1514, 1501, 1312, 1244, 1175, 1140, 1119 cm⁻¹.

20 Anal. Calcd. for $C_{36}H_{45}N_3O_4$ (0. $2H_2O$ additive): C, 73. 62; H, 7. 79; N, 7. 15. Found: C, 73. 45; H, 7. 85; N, 7. 05.

実施例17(化合物17の製造)

4-(2-プロポキシエトキシ) フェニルホウ酸(272mg)と7-プロモ-1-エチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4- イル) アミノ] メチル] フェニル] <math>-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(404mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、<math>v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(269mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(37mg)を加え、アルゴン雰囲気下で14時間加熱還流をした。反応

混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30g、酢酸エチル→酢酸エチル: エタノール=10:1→酢酸エチル: エタノール: トリエチルアミン=100:10:0.5) で精製し、さらに酢酸エチル/IPEから再結晶を行うことにより、1-エチル-N-[4-[[N-メチル-N-(-7-1) に [1-1]

10 mp 106-108℃.

5

25

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (3H, t, J=7.5Hz), 1.32 (3H, t, J=6.9Hz), 1.65 (2H, sextet, J=7.1Hz), 1.70-1.76 (4H, m), 2.21 (3H, s), 2.56-2.69 (1H, m), 2.92 (2H, t, J=4.0Hz), 3.31-3.46 (6H, m), 3.51 (2H, t, J=6.8Hz), 3.56 (2H, s), 3.81 (2H, t, J=4.9Hz), 4.01-4.06 (2H, m), 4.16 (2H, t, J=5.0Hz), 6.92 (1H, d, J=8.4Hz), 6.98 (2H, d, J=8.8Hz), 7.30 (2H, d, J=8.8Hz), 7.40 (1H, s), 7.47 (2H, d, J=8.8Hz), 7.54 (2H, d, J=8.8Hz), 7.40-7.56 (3H, m). IR (KBr) 2928, 1651, 1645, 1607, 1514, 1501, 1314, 1244, 1175 cm⁻¹. Anal. Calcd. for C₃₇H₄₇N₃O₄ (0.3H₂O additive): C, 73.67; H, 7.95; N, 6.97. Found: C, 73.52; H, 7.76; N, 6.95.

20 実施例18 (化合物18の製造)

4-(2-ブトキシエトキシ)フェニルホウ酸(324mg)と7-ブロモ-1-メチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(440mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(301mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(42mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムク

ロマトグラフィー (30g、酢酸エチル→酢酸エチル: エタノール=10:1→酢酸エチル: エタノール: トリエチルアミン=100:10:0.5) で精製し、さらに酢酸エチル/IPEから再結晶を行うことにより、7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル]-1-メチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルポン酸アミド(化合物18)(287mg、53%) を黄色結晶として得た。

mp 107-110°C. ¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.2Hz), 1.39 (2H, sextet, J=7.3Hz), 1.55-1.79 (6H, m), 2.21 (3H, s), 2.57-2.75 (1H, m), 2.96 (2H, t, J=4.4Hz), 3.09 (3H, s), 3.31-3.38 (2H, m), 3.37 (2H, td, J=11.6, 2.7Hz), 3.55 (2H, t, J=6.6Hz), 3.57 (2H, s), 3.81 (2H, t, J=5.0Hz), 4.00-4.08 (2H, m), 4.16 (2H, t, J=4.9Hz), 6.88 (1H, d, J=8.6Hz), 6.96-7.01 (2H, m), 7.30 (2H, d, J=8.4Hz), 7.40-7.56 (4H, m), 7.48 (2H, d, J=9.0Hz), 7.54 (2H, d, J=8.6Hz).

15 IR (KBr) 2955, 2936, 1651, 1607, 1514, 1312, 1244, 1186 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{27}H_{42}N_3O_4$ (0. 1H₂0 additive): C, 74, 12; H, 7, 93; N, 7, 01.

Found: C, 73.90; H, 7.82; N, 7.12.

実施例19 (化合物19の製造)

4-(2-ブトキシエトキシ)フェニルホウ酸(301mg)と7-ブロモ-1-エ

5ル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(420mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(279mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(39mg)を加え、アルゴン雰囲気下で14時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:0.5)で精製し、さ

らに酢酸エチル/ I P E から再結晶を行うことにより、7-[4-(2-プトキシ) フェニル] -1-エチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物 19)(218mg、42%) を黄色結晶として得た。

mp 102-106℃.

5

10

15

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.1Hz), 1.32 (3H, t, J=7.0Hz), 1.39 (2H, sextet, J=7.4Hz), 1.54-1.76 (6H, m), 2.21 (3H, s), 2.54-2.72 (1H, m), 2.92 (2H, t, J=4.6Hz), 3.31-3.50 (6H, m), 3.55 (2H, t, J=6.6Hz), 3.57 (2H, s), 3.81 (2H, t, J=4.9Hz), 4.01-4.07 (2H, m), 4.16 (2H, t, J=5.0Hz), 6.92 (1H, d, J=8.6Hz), 6.98 (2H, d, J=8.8Hz), 7.30 (2H, d, J=8.4Hz), 7.40 (1H, s), 7.44-7.56 (3H, m), 7.47 (2H, d, J=9.0Hz), 7.54 (2H, d, J=8.4Hz). IR (KBr) 2953, 2932, 1651, 1605, 1514, 1501, 1406, 1314, 1244, 1175 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{38}H_{49}N_3O_4$ (0.2H₂0 additive): C, 74.16; H, 8.09; N, 6.83. Found: C, 73.92; H, 8.19; N, 6.59.

実施例20(化合物20の製造)

4- [(2-エトキシ) エトキシ] -3-フルオロフェニルホウ酸(355mg)と 7-プロモー1-ホルミルーN-[4-[NーメチルーNー(テトラヒドロー2Hーピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロー1 2Hーピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロー1 20 Hー1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(517mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(344mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(48mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ25 洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:1)で精製し、さらにエタノールから再結晶を行うことにより、7-[4-(2-エトキシ)エトキシ-3-フルオロフェニル]-1-ホルミル-N-[4-[N

ーメチルーN-(テトラヒドロー2H-ピランー4-イル)アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド (化合物 2 0) (476mg、76%) を白色結晶として得た。

mp 188-191℃.

5 'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 26 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 64-1. 77 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 57-2. 72 (1H, m), 3. 04 (2H, t, J=5. 2Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 3, 2. 9Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 63 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 85 (2H, t, J=4. 9Hz), 3. 92 (2H, t, J=5. 6Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 25 (2H, t, J=4. 9Hz), 7. 09 (1H, t, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 29-7. 36 (2H, m), 7. 32 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 45 (1H, s), 7. 53 (2H + 1H, d, J=8. 8Hz), 7. 56 (1H, s), 7. 65 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) 1669, 1501, 1358, 1314, 1269, 1238, 1198, 1138, 1125 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{35}H_{40}FN_3O_5$: C, 69. 86; H, 6. 70; N, 6. 98. Found: C, 69. 66; H, 6. 40; N, 6. 71.

15 実施例21 (化合物21の製造)

3-クロロ-4-(2-エトキシ)エトキシフェニルホウ酸(280mg)と7-プ ロモー1-ホルミルーN-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1 -ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(380mg)を水:エタノール:トルエン (1:1:10、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム (253mg) を加えた。 20 この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニ ルホスフィンパラジウム (35mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流 をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(25g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール= 25 10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:0.5) で精製し、さらにエタノールから再結晶を行うことにより、7-〔3-クロロー 4- (2-エトキシ) エトキシフェニル] -1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェ

ニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド (化合物 <math>21) (342mg、73%) を白色結晶として得た。

mp 198-200℃.

5

10

'H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 26 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 64-1. 76 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 57-2. 69 (1H, m), 3. 04 (2H, t, J=5. 2Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 1, 2. 9Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 67 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 88 (2H, t, J=5. 0Hz), 3. 91 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 01-4. 06 (2H, m), 4. 24 (2H, t, J=4. 9Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2. 4Hz), 7. 44 (1H, s), 7. 54 (2H + 1H, d, J=8. 4Hz), 7. 56 (1H, s), 7. 61 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 65 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 55 (1H, s).

IR (KBr) 1669, 1599, 1516, 1493, 1360, 1314, 1292, 1260, 1140, 1065 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{35}H_{40}ClN_3O_5$: C, 68.00; H, 6.52; N, 6.80. Found: C, 67.71; H, 6.43; N, 6.71.

実施例22(化合物22の製造)

4-(3-プロポキシ)プロポキシフェニルホウ酸(270mg)と7-プロモ-115 ーホルミルーN- [4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4- (1) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3- (1) に (1) アミノ] メチル] フェニル] (1)アゼピン-4-カルボン酸アミド (377mg)を水:エタノール:トルエン(1:1: 10、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム(251mg) を加えた。この混合物 をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィ 20 ンパラジウム (35mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反 応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(25g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1 →酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10:0.5)で精製 25 し、さらにエタノールから再結晶を行うことにより、1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチ ル]フェニル]-7-[4-(3-プロポキシ)プロポキシフェニル]-2,3 - ジヒドロ-1H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物22)

(304mg、66%) を白色結晶として得た。 .mp 174-177℃.

¹H NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 92 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 60 (2H, sextet, J=7. 1Hz), 1. 69-1. 76 (4H, m), 2. 08 (2H, quint, J=6. 2Hz), 2. 20 (3H, s), 2. 59-2. 69 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=4. 9Hz), 3. 31-3. 41 (2H, m), 3. 41 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 61 (2H, t, J=6. 0Hz), 3. 92 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 01-4. 09 (2H, m), 4. 12 (2H, t, J=6. 4Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 31 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 46 (1H, s), 7. 51 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 49-7. 58 (2H, m), 7. 67 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 54 (1H, s).

IR (KBr) 2940, 1669, 1607, 1516, 1497, 1360, 1314, 1248, 1119 cm⁻¹. Anal. Calcd. for $C_{37}H_{45}N_3O_5$: C, 72.64; H, 7.41; N, 6.87. Found: C, 72.46; H, 7.62; N, 6.95.

実施例23 (化合物23の製造)

3-エトキシー4-(2-プロポキシ)エトキシフェニルホウ酸(324mg)と 7 15 -プロモ-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2 H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H -1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(401mg)を水:エタノール:トル エン(1:1:10、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム(267mg) を加え た。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフ ェニルホスフィンパラジウム (37mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱 20 還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗 浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(25g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノ ール=10:1→酢酸エチル:エタノール:トリエチルアミン=100:10: 0.5)で精製し、さらに酢酸エチル/IPEから再結晶を行うことにより、7 25 - [3-エトキシ-4-(2-プロポキシ)エトキシフェニル]-1-ホルミル -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルポン酸アミド(化合物23) (317mg、61%) を白色結晶として得た。

mp 117-119℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 48 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 64 (2H, sextet, J=7. 2Hz), 1. 64-1. 76 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 57-2. 70 (1H, m), 3. 03 (2H, t, J=3. 6Hz), 3. 37 (2H, td, J=11. 2, 2. 7Hz), 3. 53 (2H, t, J=6. 7Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 84 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 92 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 16 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 22 (2H, t, J=5. 2Hz), 7. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 10 (1H, s), 7. 11 (1H, dd, J=8. 4, 2. 2Hz), 7. 18 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 50 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 54 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 57 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 60 (1H, s), 7. 57 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 54 (1H, s).

10 IR (KBr) 2942, 1671, 1597, 1514, 1499, 1408, 1360, 1316, 1254, 1202, 1140 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{38}H_{47}N_3O_6$ (0.1 H_2O additive): C, 70.92; H, 7.39; N, 6.53. Found: C, 70.71; H, 7.36; N, 6.47.

実施例24 (化合物24の製造)

15 (2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-6-イル) ホウ酸 (221mg)と7ープロモー1ーメチルーNー[4-[[NーメチルーN-(テトラヒドロー 2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2、3-ジヒドロ-1 H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド (397mg) を水:エタノール:ト ルエン(1:1:10、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム(272mg) を加 えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリ 20 フェニルホスフィンパラジウム(38mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加 熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ 洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(35g、酢酸エチル:エタノール=20: 1) で精製し、さらにエタノールから再結晶を行うことにより7-(2,3-ジ 25 ヒドロ-1, 4 -ベンゾジオキシン-6 -イル) -1 -メチル-N-[4]-[N]ーメチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フ ェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミ ド(化合物24) (215mg、49%) を黄色結晶として得た。

15

20

25

mp 164-165℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 63-1. 76 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 53-2. 73 (1H, m), 2. 95 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 07 (3H, s), 3. 31-3. 43 (4H, m), 3. 56 (2H, s), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 29 (4H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 90 (1H, d, J=9. 6Hz), 7. 05 (1H, dd, J=10. 4, 2. 2Hz), 7. 07 (1H, s), 7. 29 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 37-7. 55 (3H, m), 7. 54 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 62 (1H, s).

IR (KBr) 2948, 1644, 1597, 1514, 1497, 1406, 1312, 1283, 1246, 1188, 1071, 810, 733 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{33}H_{37}N_3O_4$ (0. $2H_2O$ additive): C, 72. 96; H, 6. 94; N, 7. 73. 10 Found: C, 72. 86; H, 6. 91; N, 7. 70.

実施例25 (化合物25の製造)

4-(2-エトキシエトキシ)フェニルホウ酸(246mg)と7-プロモー1ープロピルーN-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロー1H-1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド(400mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(259mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(36mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1)で精製し、さらに酢酸エチルーIPEから再結晶を行うことにより7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]ーN-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロー2H-ピランー4-イル)アミノ]メチル]フェニル]ー1ープロピルー2,3-ジヒドロー1H-1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド(化合物25)(216mg、46%)を黄色結晶として得た。

mp 144-147 ℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 99 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 26 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 63-1. 84 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 56-2. 69 (1H, m), 2. 91 (2H, t, J=4. 4Hz),

3. 28-3. 43 (6H, m), 3. 56 (2H, s), 3. 62 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 81 (2H, t, J=4. 9Hz), 4. 01-4. 06 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 8Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 29 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 37-7. 55 (8H, m).

IR (KBr) 2957, 2940, 1644, 1605, 1499, 1406, 1312, 1240, 1177, 1140, 1121 5 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{37}H_{47}N_3O_4$: C, 74.34; H, 7.92; N, 7.03. Found: C, 74.13; H, 7.76; N, 7.17.

実施例26(化合物26の製造)

4- (2-プロポキシエトキシ)フェニルホウ酸(260mg)と7-プロモ-1-10 プロピル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4 −イル)アミノ]メチル]フェニル]−2,3−ジヒドロ−1H−1−ベンズア ゼピン-4-カルボン酸アミド(396mg)を水:エタノール:トルエン(1:1: 10、v/v、18.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム(256mg) を加えた。この混合物 をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィ ンパラジウム(36mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反 15 応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(25g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1) で精製し、さらに酢酸エチルーIPEから再結晶を行うことによりN-[4-[[N -メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フ 20 ェニル] - 7 - [4 - (2 - プロポキシエトキシ) フェニル] - 1 - プロピルー 2, 3-ジヒドロ-1H-1-ペンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物 26) (252mg、53%) を黄色結晶として得た。

mp 128-130 ℃.

¹H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (3H, t, J=7.5Hz), 0.99 (3H, t, J=7.6Hz), 1.59-1.81 (8H, m), 2.20 (3H, s), 2.56-2.69 (1H, m), 2.92 (2H, t-like), 3.28-3.43 (6H, m), 3.51 (2H, t, J=6.7Hz), 3.56 (2H, s), 3.81 (2H, t, J=5.0Hz), 4.01-4.06 (2H, m), 4.16 (2H, t, J=5.0Hz), 6.90 (1H, d, J=8.4Hz), 6.98 (2H, d, J=8.4Hz), 7.29 (2H, d, J=8.8Hz), 7.38-7.55 (8H, m).

IR (KBr) 2957, 2940, 1644, 1605, 1499, 1406, 1312, 1240, 1177, 1140, 1121 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{38}H_{49}N_3O_4$: C, 74.60; H, 8.07; N, 6.87. Found: C, 74.31; H, 8.21; N, 7.12.

5 実施例27(化合物27の製造)

4-(2-プトキシエトキシ) フェニルホウ酸(519mg) と <math>7-プロモ-1-プロピルーN- [4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イ ル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピ ンー4-カルボン酸アミド(745mg)を水:エタノール:トルエン(1:1:10、 v/v、24.0ml) に溶解させ、炭酸カリウム(482mg) を加えた。この混合物をアル 10 ゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラ ジウム (67mg) を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱還流をした。反応混合 物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(35g、酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1)で精 15 製し、さらに酢酸エチルーIPEから再結晶を行うことにより7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -N- [4- [[N-メチル-N- (テトラヒド D = 2H - C = 2D - 4 - 4D) アミノ] メチル] フェニル] D = 1 - 2D D = 2D3-ジヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-4-カルボン酸アミド(化合物27)

mp 122-124℃.

20

25

(453mg、50%) を黄色結晶として得た。

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.1Hz), 0.99 (3H, t, J=7.3Hz), 1.39 (2H, sextet, J=7.2Hz), 1.54-1.80 (8H, m), 2.20 (3H, s), 2.53-2.71 (1H, m), 2.91 (2H, t, J=4.0Hz), 3.27-3.43 (6H, m), 3.52-3.58 (4H, m), 3.80 (2H, t, J=5.0Hz), 4.01-4.06 (2H, m), 4.15 (2H, t, J=4.7Hz), 6.89 (1H, d, J=8.8Hz), 6.97 (2H, d, J=8.8Hz), 7.29 (2H, d, J=8.4Hz), 7.37-7.59 (8H, m).

IR (KBr) 2957, 2940, 1644, 1605, 1499, 1406, 1312, 1240, 1177, 1140, 1121 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{39}H_{51}N_{3}O_{4}$: C, 74.85; H, 8.21; N, 6.71. Found: C, 74.64;

H, 8. 36; N, 6. 93.

実施例28 (化合物28の製造)

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1-ホルミル-N- [4- $[[N-x_{T}, N-(r_{T}, r_{T})] + (r_{T}, r_{T}, r_{$ 5 ル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキ サミド(1.4g)を1N塩酸(50ml)、THF(50ml)に溶かし、4. 5時間還流した。濃縮後、1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで 抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾 燥した。溶媒を留去し、7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル] -N-10 メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボキサミド(化合物28) (1.0g) を黄色結晶として得た。 mp 119-123 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 H₂), 1. 34-1. 75 (8H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 60-2. 65 (1H, m), 2. 96 (2H, t-like), 3. 32-3. 58 (8H, m), 15 3. 80 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4. 57 (1H, br), 6.70 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.26-7.32 (4H. m), 7.43-7.56 (5H, m). IR (KBr) ν: 3328, 2946, 2851, 1651, 1609, 1514, 1499 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{36}H_{45}N_3O_4 \cdot 0.25H_2O$: C, 73.50; H, 7.80; N, 7.14. Found C. 73. 54; H. 7. 79; N. 7. 15.

20 実施例29 (化合物29の製造)

1-プロピオニルー7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.2g)をDM F(5ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.09ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(15ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.15g)、トリエチルアミン(0.34ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。

10

酢酸エチルーへキサンから再結晶し、1-プロピオニルー7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-2、<math>3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボキサミド(化合物 29) (0. 1g)を淡黄色結晶として得た。

mp 167–169 °C. ¹H–NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 95 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 08 (3H, t, J = 7. 5 Hz), 1. 58–1. 75 (6H, m), 2. 12–2. 21 (1H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 40–2. 75 (2H, m), 2. 75–3. 00 (2H, m), 3. 10–3. 30 (1H, m), 3. 37 (2H, dt, J = 2. 8, 11. 2 Hz), 3. 52 (2H, t, J = 6. 7 Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 82 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 4. 01–4. 06 (2H, m), 4. 19 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 4. 81–4. 88 (1H, m), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 24–7. 34 (3H, m), 7. 50–7. 56 (6H, m), 7. 67 (1H, s). IR (KBr) ν : 2944, 1653 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{38}H_{47}N_3O_5 \cdot 0.5H_2O$: C, 71. 90; H, 7. 62; N, 6. 62. Found C, 71. 84; H, 7. 48; N, 6. 71.

実施例30(化合物30の製造)

1-ブチル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジ 15 ヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.30g)をDMF(6 m1) に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.15m1) を加え、室温で30分 間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(20ml)に懸濁し、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル] アニリン(0.17g)、トリエチルアミン(0.42ml)のTHF(5ml) 20 溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を 留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)を用いて 精製した。酢酸エチル-エタノールに溶かし、6 N塩酸を加え、溶媒を留去した。 25 ジエチルエーテルを加え析出した沈殿をろ取し、1-ブチル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒ ドロー2H-ピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3ージヒド ロー1H-1-ペンゾアゼピン-4-カルボキサミド二塩酸塩(化合物30)(0.

}

36g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, DMSO-d₆) 0.84-1.02 (6H, m), 1.30-1.45 (2H, m), 1.49-1.70 (4H, m), 1. 70-1.95 (2H, m), 1. 95-2.20 (2H, m), 2. 58 (3H, d, J = 5.0 Hz), 2. 80-2.85(2H, m), 3. 20-3. 46 (8H, m), 3. 66-3. 84 (3H, m), 3. 96-4. 14 (3H, m), 4. 12 (2H, t, $J = 4.7 \, \text{Hz}$), 4.39-4.45 (1H, m), 6.93-7.02 (3H, m), 7.41-7.63 (7H, m), 7.81(2H, d, J = 8.4 Hz), 10.00 (1H, s), 10.22 (1H, br). IR (KBr) ν : 2691, 2930, 2872, 1653, 1609, 1518, 1501 cm⁻¹. Anal. calcd. for C₂₀H₅₁N₃O₄·2HCl·H₂O: C. 65. 35; H, 7. 73; N, 5. 86. Found C, 65. 04; H, 7. 88; N, 5. 66.

実施例31 (化合物31の製造)

- 7 プロモー1 シクロプロピルーN [4 [N メチルーN (テトラ 10 ヒドロー2H-ピランー4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒ ドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.45g),4-(2ブトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.23g)、1M炭酸カリウム水溶液 (1.5ml)、エタノール(1.5ml)、トルエン(25ml)の混合物を アルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフ 15 ィン)パラジウム(0.05g)を加え、アルゴン雰囲気下で3時間還流した。 酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製し、粗結晶を得た。酢酸エチ ルーヘキサンから再結晶し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-20 1 - シクロプロピル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]ー2,3ージヒドロー1H-1 ーベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物31)(0.25g)を淡黄色 結晶として得た。
- mp 117-120 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0.55-0.62 (2H, m), 0.85-0.93 (2H, m), 25 0. 93 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1. 21-1. 76 (8H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 56-2. 74 (2H, m), 2.90 (2H, t-like), 3.34 (2H, dt, J = 8.0, 11.4 Hz), 3.43-3.59 (6H, m), 3. 80 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4. 00-4. 06 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J = 5.0 Hz), 6. 98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.25-7.36 (3H, m), 7.42-7.54 (7H, m). Anal. calcd. for

C₃₉H₄₉N₃O₄: C, 75.09; H, 7.92; N, 6.74. Found C, 75.09; H, 8.14; N, 6.78. 実施例32(化合物32の製造)

1 - ベンジル-7 - [4 - (2 - プロポキシエトキシ) フェニル] - 2, 3 -ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.15g)をDMF (4ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.06ml)を加え、室温で3 5 0分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF (25ml)に溶かし、 4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチ ル] アニリン(0.09g)、トリエチルアミン(0:23ml)のTHF(1 0ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧 10 下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン) で精製した。酢酸エチルに溶かし、4N塩酸-酢酸エチルを加え、溶媒を留去し、 1-ベンジル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチ 15 ル] フェニル] -2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキ サミド塩酸塩(化合物32)(0.14g)を黄色アモルファスとして得た。 ¹H-NMR (δ ppm, DMSO-d₆) 0. 87 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 48-1. 59 (2H, m), 1. 65-2. 15 (4H, m), 2.57 (3H, d, J = 4.8 Hz), 2.81 (2H, s), 3.25-3.45 (7H, m), 3.98-4.13 (5H, m), 4.39-4.46 (1H, m), 4.66 (2H, s), 6.86 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.99 (2H, s)20 d, J = 8.8 Hz), 7.27-7.57 (11H, m), 7.67 (1H, s), 7.81 (2H, d, J = 8.4 Hz). 10.04 (1H, s), 10.44 (1H, br). IR (KBr) ν : 2963, 2868, 1655, 1607, 1518, 1499 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{42}H_{40}N_3O_4 \cdot HCl \cdot 1.5H_2O$: C, 69. 74; H, 7. 39; N, 5. 81. Found C, 69. 35; H, 7. 40; N, 5. 84.

25 実施例33(化合物33の製造)

1 ーベンジルー7 ー [4 ー (2 ープトキシエトキシ) フェニル] ー2, 3 ージ ヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(0.3g)をTHF(5 m1)に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル(0.11ml)、DMF(触媒量) を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25

10

15

m1)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-1ル) アミノメチル]アニリン(0.15g)、トリエチルアミン(0.44m1)のTHF(10m1)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製し、粗結晶を得た。酢酸エチルーへキサンから再結晶し、1-ペンジル-7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-1ル)アミノ]メチル]フェニル]-2、<math>3-ジヒドロ-1H-1-ペンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物33)(0.26g)を淡黄色結晶として得た。

mp 127-131 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 1. 30-1. 75 (8H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 55-2. 70 (1H, m), 2. 85 (2H, t-like), 3. 31-3. 38 (4H, m), 3. 52-3. 58 (4H, m), 3. 80 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 01-4. 05 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 61 (2H, s), 6. 90 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 98 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 26-7. 56 (14H, m). IR (KBr) ν : 2934, 2851, 1651, 1601, 1514, 1501 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{43}H_{51}N_3O_4 \cdot 0.25H_2O$: C, 76. 13; H, 7. 65; N, 6. 19. Found C, 76. 19; H, 7. 55; N, 6. 19.

実施例34(化合物34の製造)

7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ)フェニル] - 1 - シクロヘキシルメチル - 2, 3 - ジヒドロー1H - 1 - ベンゾアゼピン - 4 - カルボン酸(0.25g)をTHF(3ml)に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル(0.09ml)、DMF(触媒量)を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に溶かし、4 - [N - メチル - N - (テトラヒドロ - 2H - ピラン - 4 - イル)アミノメチル]アニリン(0.14g)、トリエチルアミン(0.36ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、粗結晶を得た。ジエチルエーテル - 酢酸エチル - ヘキサンから再結晶し、

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロヘキシルメチルー N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)ア ミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4 ーカルボキサミド(化合物34)(0.28g)を淡黄色結晶として得た。

mp 115-117 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 0. 93-1. 84 (19H, 5 m), 2. 21 (3H, s), 2. 58-2. 66 (1H, m), 2. 91 (2H, t-like), 3. 22 (2H, d, J = 6.6Hz), 3.30-3.46 (4H, m), 3.50-3.58 (4H, m), 3.80 (2H, t, J = 4.9 Hz), 4.01-4.06(2H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4.9 Hz), 6. 91 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6. 98 (2H, d, d)J = 8.8 Hz), 7. 30 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7. 37-7. 56 (7H, m). IR (KBr) ν : 2924, 2849, 1651, 1605, 1516, 1499 cm⁻¹. Anal. calcd. for C₄₃H₅₇N₃O₄: C, 75.96; H, 8. 45; N, 6. 18. Found C, 75. 93; H, 8. 58; N, 6. 21.

実施例35 (化合物35の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]ー1-シクロプロピルメチル -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.35g)をTHF (5 m l) に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル (0.14 m l)、DM 15 F (触媒量) を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をT HF(25ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピ ラン-4-イル) アミノメチル] アニリン(0.20g)、トリエチルアミン(0. 56ml)のTHF(10ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室 温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有 20 機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノー ル/トリエチルアミン)で精製し、粗結晶を得た。酢酸エチルーヘキサンから再 結晶し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロプロピル 25 メチルーNー [4-[[NーメチルーNー(テトラヒドロー2Hーピランー4ー イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼ ピン-4-カルボキサミド(化合物35)(0.36g)を黄色結晶として得た。 mp 92-94 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 26-0. 33 (2H, m), 0. 60-0. 69 (2H, m), 0. 93 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1.05-1.18 (1H, m), 1.22-2.05 (8H, m), 2.21 (3H, s).

10

15

20

25

2. 59-2. 67 (1H, m), 2. 95 (2H, t-like), 3. 25 (2H, d, J = 6. 2 Hz), 3. 32-3. 58 (8H, m), 3. 80 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 3. 93-4. 18 (4H, m), 6. 95-7. 00 (3H, m), 7. 29 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 41-7. 58 (7H, m). IR (KBr) ν : 3289, 2940, 2870, 1651, 1607, 1516, 1499 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{40}H_{51}N_3O_4$: C, 75. 32; H, 8. 06; N, 6. 59. Found C, 75. 21; H, 8. 12; N, 6. 49.

実施例36(化合物36の製造)

1-シクロプロピルメチル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g)をTHF (5 m l) に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル (0. 1 1 m l)、DM F (触媒量) を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をT HF(25m1)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピ ラン-4-4ル) アミノメチル] アニリン(0.14g)、トリエチルアミン(0.14g)41ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温 で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機 層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を 留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール /トリエチルアミン)で精製した。酢酸エチルに溶かし、4N塩酸-酢酸エチル を加え、溶媒を留去し、1-シクロプロピルメチルー7-[4-(2-プロポキ シエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2 H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H -1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド二塩酸塩(化合物36)(0.32 g)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, DMSO-d₆) 0. 29-0. 31 (2H, m), 0. 54-0. 57 (2H, m), 0. 88 (2H, t, J = 7. 5 Hz), 1. 06-1. 13 (1H, m), 1. 45-1. 63 (2H, m), 1. 70-2. 20 (4H, m), 2. 57 (3H, d, J = 4. 8 Hz), 2. 89 (2H, br), 3. 25-3. 46 (9H, m), 3. 69-3. 74 (2H, m), 4. 10-4. 14 (5H, m), 4. 37-4. 45 (1H, m), 7. 00 (2H, d, J = 8. 8Hz), 7. 03-7. 11 (1H, m), 7. 44-7. 59 (6H, m), 7. 68 (1H, s), 7. 81 (2H, d, J = 8. 6 Hz), 10. 07 (1H, s), 10. 63 (1H, br).

実施例37(化合物37の製造)

7- [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-シクロブチルメチルー 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g) をTHF (5ml) に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル (0. 1ml)、DMF (触媒量) を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTH F(25m1) に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラ5 (0.13g)、トリエチルアミン(0.13g)、トリエチルアミン(0. 4ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で 一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層 を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/ 10 トリエチルアミン)で精製した。酢酸エチルに溶かし、4N塩酸-酢酸エチルを 加え、溶媒を留去し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-シ クロブチルメチル-N- [4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピ ラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド二塩酸塩(化合物37)(0.27g)を 15 淡黄色アモルファスとして得た。

'H-NMR (δ ppm, DMSO-d₆) 0. 89 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 1. 24-1. 58 (4H, m), 1. 73-2. 15 (1H, m), 2. 57 (3H, d, J = 4. 8 Hz), 2. 60-2. 85 (3H, m), 3. 20-3. 49 (10H, m), 3. 96-4. 13 (5H, m), 4. 38-4. 44 (1H, m), 6. 97-7. 02 (3H, m), 7. 40-7. 63 (7H, m), 7. 80 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 10. 02 (1H, s), 10. 41 (1H, s). Anal. calcd. for $C_{41}H_{53}N_3O_4 \cdot 2HC1 \cdot 1.5H_2O$: C, 65. 50; H, 7. 78; N, 5. 59. Found C, 65. 51; H, 7. 77; N, 5. 24.

実施例38(化合物38の製造)

. 20

25

1-フェニル-7- [4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.2g)をDMF(6ml)に溶かし、氷冷下、塩化チオニル(0.08ml)を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に懸濁し、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.12g)、トリエチルアミン(0.31ml)のTHF(5ml)

溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製した。酢酸エチルに溶かし、4 N塩酸ー酢酸エチルを加え、溶媒を留去し、1-フェニル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド塩酸塩(化合物38)(0.17g)を黄色結晶として得た。

10 mp 223-224 ℃. 'H-NMR (δ ppm, DMSO-d₆) 0.88 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1.45-1.60 (2H, m), 1.70-1.95 (2H, m), 1.95-2.15 (2H, m), 2.58 (3H, d, J = 4.8 Hz), 2.84 (2H, br), 3.22-3.46 (4H, m), 3.72 (2H, t, J = 4.7 Hz), 3.75-4.12 (5H, m), 4.15 (2H, t, J = 4.7 Hz), 4.39-4.46 (1H, m), 6.80-6.90 (1H, m), 6.98-7.07 (4H, m), 7.20-7.30 (3H, m), 7.47-7.57 (4H, m), 7.65 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.79 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.85 (1H, s), 9.96 (1H, br), 10.07 (1H, s). IR (KBr) ν:2961, 2928, 2863, 1651, 1593, 1520, 1495 cm⁻¹. Anal. calcd. for C₄₁H₄₇N₃O₄· HCl·0.5H₂O: C, 71.23; H, 7.14; N, 6.08. Found C, 71.56; H, 7.17; N, 6.18. 実施例39 (化合物39の製造)

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-フェニル-2,3-ジ ヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g)をTHF(5 m1)に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル(0.1m1)、DMF(触媒量)を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(25m1)に懸濁し、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.13g)、トリエチルアミン(0.38m1)の THF(5m1)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-フェ

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1. 27-1. 49 (2H, m), 1. 55-1. 74 (6H, m), 2. 19 (3H, s), 2. 58-2. 66 (1H, m), 2. 93 (2H, t, J = 4.8 Hz), 3. 36 (2H, dt, J = 3. 2, 10.8 Hz), 3. 52-3. 59 (4H, m), 3. 81 (2H, t, J = 5.0 Hz), 3. 89 (2H, t, J = 4.8 Hz), 4. 00-4. 06 (2H, m), 4. 17 (2H, t, J = 5.0 Hz), 6. 88-7. 02 (5H, m), 7. 21-7. 30 (4H, m), 7. 41 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 6 Hz), 7. 48-7. 53 (6H, m), 7. 64 (1H, d, J = 2. 2 Hz). IR (KBr) ν : 2953, 2934, 2847, 1653, 1595, 1520, 1495 cm⁻¹. Anal. calcd. for C₄₂H₄₉N₃O₄·0. 25H₂O: C, 75. 93; H, 7. 51; N, 6. 32. Found C, 75. 80; H, 7. 40; N, 6. 30.

実施例40(化合物40の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキシフェニ ν) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.1)15 5g)をTHF(5m1)に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル(0.06m1)、 DMF (触媒量) を加え、室温で30分間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残 渣をTHF(30m1)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2 H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.07g)、トリエチルア ミン(0.2ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気 20 下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出し た。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。 溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタ ノール/トリエチルアミン)で精製し粗結晶を得た。酢酸エチルーヘキサンから 25 再結晶し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキ シフェニル) - N - [4 - [[N - メチル-N - (テトラヒドロ-2H - ピラン -4-7(ル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-3(ヒドロー1H-1-ベン ゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物40) (0.11g)を淡黄色結晶と して得た。

mp 94-97 ℃. ¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃)0.93(3H, t, J = 7.4 Hz), 1.27-1.76(8H, m), 2.20(3H, s), 2.58-2.69(1H, m), 2.95(2H, t-like), 3.36(2H, dt, J = 3.4, 11.5 Hz), 3.52-3.59(4H, m), 3.76(3H, s), 3.76-3.87(4H, m), 4.00-4.06(2H, m), 4.17(2H, t, J = 4.9 Hz), 6.43-6.62(3H, m), 7.00(2H, d, J = 8.8 Hz), 7.14-7.30(3H, m), 7.40-7.54(7H, m), 7.64(1H, d, J = 1.8 Hz). IR(KBr) ν:2955、2845、1661、1595、1516、1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for C₄₃H₅₁N₃O₅:C、74.86;H,7.45;N,6.09. Found C,74.52;H,7.66;N,6.19. 実施例 4 1(化合物 4 1 の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-メトキシフェニ ル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.2 10 g) をTHF (5 m l) に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル (0.08 m l)、 DMF (触媒量) を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣 をTHF(20m1)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2円 -ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.1g)、トリエチルアミン 15 (0.3ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、 室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶 媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノ ール/トリエチルアミン)で精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェ -1-(4-メトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テ20 トラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物41)(0. 22g)を黄色アモルファスとして得た。

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1. 26-1. 48 (2H, m), 1. 54-25 1. 74 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 58-2. 66 (1H, m), 2. 90 (2H, t-like), 3. 37 (2H, dt, J = 2. 2, 12. 7 Hz), 3. 52-3. 58 (4H, m), 3. 78-3. 83 (7H, m), 4. 01-4. 06 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 85-7. 05 (7H, m), 7. 26-7. 34 (2H, m), 7. 46-7. 59 (7H, m).

実施例42(化合物42の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-プロポキシフェ -2, 3-3ビドロー1H-1-4ンゾアゼピンー4-5ルボン酸(02g) をTHF (5m1) に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル (0.05m1)、 DMF (触媒量) を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣 をTHF(20m1)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H 5 -ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.11g)、トリエチルアミ ン(0.3ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、 室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶 媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノ 10 ール/トリエチルアミン)で精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェ [-1] トラヒドロー2Hーピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物42)(0. 2g)を黄色アモルファスとして得た。 15

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 04 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 34-1. 48 (2H, m), 1. 54-1. 86 (8H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 58-2. 69 (1H, m), 2. 88 (2H, t-like), 3. 36 (2H, dt, J = 3. 4, 11. 0 Hz), 3. 52-3. 58 (5H, m), 3. 78-3. 83 (4H, m), 3. 90 (2H, t, J = 10. 1 Hz), 4. 00-4. 17 (4H, m), 6. 84-7. 03 (7H, m), 7. 26-7. 33 (2H, m), 7. 45-7. 61 (7H, m). IR (KBr) ν : 2936, 2872, 1651, 1607, 1495 cm⁻¹.

実施例43(化合物43の製造)

20

25

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(3,4-メチレンジオキシフェニル) -2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g)をTHF(5ml)に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル(0.1ml)、DMF(触媒量)を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(30ml)に溶かし、<math>4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノメチル]アニリン(0.13g)、トリエチルアミン(0.35ml)のTHF(5ml)溶液中に氷冷下、滴下した。

窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製し、7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(3,4-メチレンジオキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物43)(0.28g)を黄色アモルファスとして得た。

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 22-1. 48 (4H, m), 1. 54-10 1. 74 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 58-2. 67 (1H, m), 2. 91 (2H, t-like), 3. 37 (2H, dt, J = 3. 0, 11. 2 Hz), 3. 52-3. 59 (4H, m), 3. 78-3. 83 (4H, m), 4. 01-4. 19 (4H, m), 5. 95 (2H, s), 6. 50 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 6. 61 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 6. 76 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 97-7. 03 (3H, m), 7. 26-7. 37 (3H, m), 7. 46-7. 59 (7H, m). IR (KBr) ν : 2951, 2872, 1651, 1607, 1514, 1487 cm⁻¹.

15 実施例44(化合物17の製造)

1 - (N-アセチルグリシル) - 7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ) フェニル] - N - [4 - [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] - 2, 3 - ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.5g)をオキシ塩化リン(25m1)に溶かし、室温で7時間、ついで50℃、2時間加熱撹拌した。溶媒を留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製した。得られた粗結晶を酢酸エチルーヘキサンから再結晶し、7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ)フェニル] - 1 - (2 - メチルオキサゾール-5 - イル) - N - [4 - [[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] - 2, 3 - ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド

mp 125-128 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 22-1. 48 (2H,

(化合物44) (0.26g) を淡黄色結晶として得た。

m), 1. 54-1. 76 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 41 (3H, s), 2. 55-2. 70 (1H, m), 2. 96 (2H, t-like), 3. 36 (2H, dt, J = 2.6, 11. 0 Hz), 3. 52-3. 58 (4H, m), 3. 72 (2H, t-like), 3. 80 (2H, t, J = 4.8 Hz), 4. 00-4. 06 (2H, m), 4. 15 (2H, t, J = 4.8 Hz), 6. 33 (1H, s), 6. 98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7. 26-7. 56 (8H, m), 7. 76 (1H, s). IR (KBr) ν : 2936, 2870, 1651, 1599, 1516, 1495 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{40}H_{48}N_4O_5$: C, 72. 26; H, 7. 28; N, 8. 43. Found C, 72. 16; H, 7. 10; N, 8. 51.

実施例45 (化合物45の製造)

5

- 7-「4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチルチアゾー ルー4ーイル) -2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピン-4-カルボン 10 酸(0.13g)、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4]-イル)アミノメチル]アニリン二塩酸塩(0.1g)、1-ヒドロキシベンゾ トリアゾール(0.06g)をDMF(20ml)に懸濁し、氷冷下、1-エチ ル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.15g)、 トリエチルアミン(0.18ml)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を 15 加え、室温で、一晩撹拌した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残 査をシリカゲルカラム(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)により精 製し、粗結晶を得た。酢酸エチルージエチルエーテルーヘキサンから再結晶し、 **7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]−1−(2−メチルチアゾール** 20 -4- (T) - 4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベン ゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物45)(0.087g)を淡黄色結晶 として得た。
- 25 mp 115-123 °C. 1 H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 30-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 76 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 55-2. 75 (1H, m), 2. 67 (3H, s), 2. 94 (2H, t-like), 3. 36 (2H, dt, J = 2. 6, 11. 2 Hz), 3. 52-3. 59 (4H, m), 3. 81 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 01-4. 19 (6H, m), 5. 93 (1H, s), 7. 00 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 31 (1H, s), 7. 43-7. 60 (9H, m). IR (KBr) ν : 2932, 2870, 2843, 1659, 1597,

1526, 1518, 1495 cm⁻¹.

実施例46 (化合物46の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-スルファモイル フェニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.5 15g) $4 - [N-\lambda + N-N-(+ N-b) + N-b]$ アミノメチル]アニリン二塩酸塩(0.11g)、1-ヒドロキシベンゾトリア ゾール(0.06g)をDMF(20ml)に懸濁し、氷冷下、1-エチル-3 - (3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.16g)、トリ エチルアミン(0.2m1)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を加え、 室温で、一晩撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機 10 層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラム(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン) により精製し、粗結晶を得た。酢酸エチルーヘキサンから再結晶し、7-「4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(4-15 スルファモイルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4 -カルボキサミド(化合物46)(0.085g)を黄色結晶として得た。 mp 108-111 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 33-1. 48 (2H, m), 1.54-1.75 (6H, m), 2.15 (3H, s), 2.57-2.67 (1H, m), 2.78-2.94 (2H, m), 3. 33 (2H, t, J = 10.3 Hz), 3. 46-3. 58 (4H, m), 3. 78-3. 82 (4H, m), 3. 97-4. 02 20 (2H, m), 4.06-4.14 (2H, m), 6.78 (2H, d, J = 9.2 Hz), 6.97 (2H, d, J = 8.8)Hz), 7. 19-7. 29 (3H, m), 7. 36-7. 63 (9H, m), 8. 16 (1H, s).

実施例47(化合物47の製造)

7- [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(N, N-ジメチルー 25 4-スルファモイルフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン -4-カルボン酸(0.3g)、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H ーピラン-4-イル) アミノメチル] アニリン二塩酸塩(0.19g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.07g)をDMF(25m1)に懸濁し、氷冷下、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジィミド塩酸塩

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

157

(O. 15g)、トリエチルアミン(O. 37ml)、4-ジメチルアミノピリ ジン(触媒量)を加え、室温で、一晩撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸 エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを 用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラム(酢酸エチル/メタノー ル/トリエチルアミン)により精製し、粗結晶を得た。酢酸エチルーヘキサンか ら再結晶し、 $7 - [4 - (2 - \vec{J}) + \hat{J}$ ジメチル-4-スルファモイルフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テ トラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物47)(0.

12g)を無色結晶として得た。 10

.5

15

20

25

mp 94-98 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 1. 22-1. 74 (8H, m), 2.20 (3H, s), 2.55-2.70 (1H, m), 2.70 (6H, s), 3.02 (2H, t-like), 3.36 (2H, dt, J = 2.6, 11.0 Hz), 3.53-3.60 (4H, m), 3.82 (2H, t, J = 5.0 Hz),3. 85-4.14 (4H, m), 4. 18 (2H, t, J = 5.0 Hz), 6. 96 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 03(2H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.37-7.63 (9H, m), 7.70 (1H,d, J = 2.2 Hz).

実施例48(化合物48の製造)

7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ) フェニル] - 1 - (N - メチル - 4 - ス)ルファモイルフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.4g)をTHF(7ml)に溶かし、氷冷下、塩化オキサリル (0.19ml)、DMF(触媒量)を加え、室温で1時間撹拌した。減圧下溶 媒を留去した。残渣をTHF(25ml)に溶かし、4-[N-メチル-N-(テ トラヒドロ-2H-ピラン-4-イル) アミノメチル] アニリン二塩酸塩(0. 28g)、トリエチルアミン(0.5ml)のTHF(5ml)懸濁液中に氷冷 下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、水 を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣を塩基性シリカゲルカラムク ロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、粗結晶を得た。酢酸エチルーヘキサ ンから再結晶し、7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(N-

5 mp 96-99 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 29-1. 71 (8H, m), 2. 17 (3H, s), 2. 59 (3H, d, J = 4. 0 Hz), 2. 60-2. 70 (1H, m), 2. 95 (2H, t-like), 3. 35 (2H, dt, J = 2. 6, 11. 4 Hz), 3. 52-3. 59 (4H, m), 3. 79-3. 88 (4H, m), 3. 99-4. 17 (4H, m), 4. 66 (1H, br), 6. 86 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 6. 99 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 23-7. 66 (12H, m), 8. 05 (1H, d, J = 9. 6 Hz). IR (KBr) ν : 2942, 10 2853, 1661, 1590, 1495 cm⁻¹.

参考例98

塩化プロピオニル(1.0ml)を7-(2-プロポキシエトキシ)-2,3 -ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.2g)、 炭酸カリウム(2.2g)のDMF(10ml)懸濁液中に氷冷下、滴下した。 窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機

15 窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)を用いて精製し、1-プロピオニル-7-(2-プロポキシエトキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.2g)を20 淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0.95 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1.05 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1.57-1.75 (2H, m), 2.09-2.20 (1H, m), 2.41-2.53 (1H, m), 2.75-2.84 (2H, m), 2.88-3.10 (1H, m), 3.52 (2H, t, J = 6.7 Hz), 3.80-3.83 (5H, m), 4.18 (2H, t, J = 4.6 Hz), 4.75-4.80 (1H, m), 7.03 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.24 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.48-7.55 (3H, m), 7.65 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.73 (1H, s). IR (neat) ν : 2948. 2874. 1713. 1661 cm⁻¹.

参考例99

25

1-プロピオニルー7-(2-プロポキシエトキシ)-2、3-ジヒドロ-1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0. 2g)をメタノール(2

5ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、室温で、一晩撹拌した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-プロピオニル-7-(2-プロポキシエトキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.2g)を無色結晶として得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 95 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 07 (3H, t, J = 7. 5 Hz), 1. 57-1. 75 (2H, m), 2. 12-2. 22 (1H, m), 2. 43-2. 55 (1H, m), 2. 78-2. 88 (2H, m), 3. 00-3. 10 (1H, m), 3. 53 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 3. 83 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 4. 19 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 4. 78-4. 80 (1H, m), 7. 03 (2H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 26 (1H, d, J = 8. 2 Hz), 7. 51-7. 56 (3H, m), 7. 67 (1H, d, J = 1. 4 Hz), 7. 83 (1H, s). IR (KBr) ν : 2940, 2876, 1705 cm⁻¹.

参考例100

5

10

7-ブロモー2.3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 メチル(1.0g)、n-ブチルアルデヒド(1.3ml)、酢酸(0.41m 15 1)を1,2-ジクロロエタン(20m1)に溶かし、氷冷下、トリアセトキシ 水素化ほう素ナトリウム(3.8g)を加え、室温で、一晩撹拌した。水中に注 ぎ、炭酸水素ナトリウム水溶液を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層 を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)を 20 用いて精製し、7-ブロモ-1-ブチル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ペンゾ アゼピン-4-カルボン酸メチル(0.9g)を淡黄色オイルとして得た。 ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0.96 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.27-1.45 (2H, m), 1.56-1. 72 (2H, m), 2. 79 (2H, t, J = 4.2 Hz), 3. 19-3. 31 (4H, m), 3. 80 (3H, s), 6. 69 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, dd, J = 2.5, 8.8 Hz), 7.42 (1H, d, J = 2.5)25 Hz), 7.57 (1H, s).

参考例101

7-プロモ-1-プチルー2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.45g)、4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル

ほう酸(0.66g)、1M炭酸カリウム水溶液(4m1)、エタノール(4m1)、トルエン(25m1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.12g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1-ブチル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.5g)を淡黄色オイルとして得た。

10 ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 91-1. 01 (6H, m), 1. 30-1. 45 (2H, m), 1. 57-1. 73 (4H, m), 2. 80 (2H, t, J = 4. 6 Hz), 3. 25-3. 37 (4H, m), 3. 51 (2H, t, J = 6. 1 Hz), 3. 78-3. 83 (5H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 87 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 97 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 37-7. 51 (4H, m), 7. 76 (1H, s). IR (neat) ν : 2959, 2928, 2870, 1698, 1607, 1501 cm⁻¹.

15 参考例102

5

1ーブチルー7ー [4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニル] -2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(0.5g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(17ml)を加え、50℃、5時間加熱撹拌した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1ーブチルー7-[4-(2ープロポキシエトキシ)フェニル] -2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸(0.38g)を黄色結晶として得た。

mp 176-177 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 91-1. 02 (6H, m), 1. 35-1. 46 (2H, m), 1. 60-1. 74 (4H, m), 2. 84 (2H, t-like), 3. 32-3. 39 (4H, m), 3. 52 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 3. 81 (2H, t, J = 5. 1 Hz), 4. 17 (2H, t, J = 5. 1 Hz), 6. 88 (1H, d, J = 9. 2 Hz), 6. 98 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 40-7. 53 (4H, m), 7. 88 (1H, s). IR (KBr) ν : 2959, 2932, 2872, 1669, 1607, 1501 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{26}H_{33}NO_4$: C, 73. 73; H, 7. 85; N, 3. 31. Found C, 73. 42; H, 7. 86; N, 3. 25.

参考例103

5

10

4ープロモ酪酸 t ープチル (33.5g) をシクロプロピルアミン (50ml) 中に40℃で滴下し、よう化ナトリウム (22.6g) を加え、一晩還流した。 溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去した。減圧蒸留により精製し、N ーシクロプロピルー4ーアミノ酪酸 t ープチル (12.6g) を無色オイルとして得た。

bp 85-90 °C / 5 mm. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 27-0. 47 (4H, m), 1. 45 (9H, s), 1. 69-1. 84 (2H, m), 2. 08-2. 15 (1H, m), 2. 26 (2H, t, J = 7. 3 Hz), 2. 71 (2H, t, J = 7. 3 Hz).

参考例104

5 ープロモー 2 ーフルオロベンズアルデヒド(20g)、Nーシクロプロピルー4ーアミノ酪酸 t ープチル(14.5g)、炭酸ナトリウム(13.8g)、水(70m1)、DMSO(70m1)を80℃、5日間、110℃、3日間加熱した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、Nー(4ープロモー2ーホルミルフェニル)ーNーシクロプロピルー4ーアミノ酪酸 t ープチル(6.4g)を赤色オイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 45-0. 52 (2H, m), 0. 72-0. 78 (2H, m), 1. 41 (9H, s), 1. 88-1. 98 (2H, m), 2. 17 (2H, t, J = 7. 1 Hz), 2. 66-2. 73 (1H, m), 3. 29 (2H, t, J = 7. 5 Hz), 7. 13 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 53 (1H, dd, J = 2. 6, 8. 8 Hz), 7. 84 (1H, d, J = 2. 6 Hz), 10. 09 (1H, s).

参考例105

N-(4-プロモ-2-ホルミルフェニル)-N-シクロプロピル-4-アミノ酪酸 t-ブチル(1g)をTHF(10ml)に溶かし、カリウム t-プトキシド(0.59g)を加え、55℃、1.5時間加熱した。溶媒を留去し、水で抽出した。水層を酢酸エチルで洗浄後、1N塩酸を加えて中和した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムを用いて

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

162

乾燥、溶媒を留去し、7-プロモー1-シクロプロピルー2, 3-ジヒドロー1 Hー $1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸(0. 44g)を黄色結晶として得た。 mp 225-230 ℃ (dec.). 'H-NMR(<math>\delta$ ppm, CDCl $_3$)0. 42-0. 50 (2H, m), 0. 80-0. 84 (2H, m), 2. 60-2. 80 (3H, m), 3. 24-3. 34 (2H, m), 7. 13 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 38 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8 Hz), 7. 45 (1H, s), 7. 53 (1H, d, J=2. 4 Hz), 12. 39 (1H, br). Anal. calcd. for $C_{14}H_{14}BrNO_2$: C, 54. 56; H, 4. 58; N, 4. 55. Found C, 54. 20; H, 4. 60; N, 4. 30.

参考例106

5

7 ープロモー1ーシクロプロピルー2、3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼ 10 ピン-4-カルボン酸(0.4g)をTHF(15ml)に溶かし、氷冷下、塩 化オキサリル(0.26ml)、DMF(触媒量)を加え、室温で30分間撹拌 した。減圧下溶媒を留去した。残渣をTHF(30ml)に溶かし、4-[N-メチルーNー (テトラヒドロー2H-ピラン-4-イル) アミノメチル] アニリ ン(0.34g)、トリエチルアミン(0.9ml)のTHF(5ml)溶液中 に氷冷下、滴下した。窒素雰囲気下、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、 15 水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製し、7-ブ ロモー1ーシクロプロピルーNー[4-[[NーメチルーNー(テトラヒドロー 20 2H-ピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2. 3-ジヒドロ-1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.55g)を黄色結晶として 得た。

mp 133-136 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0.50-0.58 (2H, m), 0.79-0.88 (2H, m), 1.63-1.76 (4H, m), 2.20 (3H, s), 2.58-2.71 (2H, m), 2.86 (2H, t, J = 8.8 Hz), 3.37 (2H, dt, J = 3.0, 11.4 Hz), 3.46 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3.56 (2H, s), 4.01-4.07 (2H, m), 7.08 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.14 (1H, s), 7.26-7.32 (2H, m), 7.37 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.52 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (1H, s). Anal. calcd. for $C_{27}H_{32}BrN_3O_2$: C, 63.53; H, 6.32; N, 8.23. Found C, 63.30; H, 6.26; N, 8.15.



参考例107

5

7-プロモ-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g)をDMF(3ml)に溶かし、<math>60%水素化ナトリウム(0.05g)のDMF(1ml)懸濁液中に氷冷下滴下した。窒素雰囲気下、10分間撹拌し、ベンジルプロミド(0.15ml)を加え、<math>45%、4時間加熱した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1-ベンジル-7-プロモ-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.10)

10 3 g) を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 2. 75 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3. 26 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3. 80 (3H, s), 4. 52 (2H, s), 6. 67 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 19 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 7. 22-7. 45 (6H, m), 7. 47 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7. 63 (1H, s). IR (neat) ν : 1703 cm⁻¹.

15 参考例108

1ーベンジルー7ーブロモー2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.3g)、4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニルほう酸(0.24g)、1M炭酸カリウム水溶液(2.5m1)、エタノール(2.5m1)、トルエン(25m1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間20 撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.04g)を加え、アルゴン雰囲気下で一晩還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、1ーベンジルー7ー[4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニル]ー2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.27g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 5 Hz), 1. 58-1. 70 (2H, m), 2. 77 (2H, t, J = 4. 6 Hz), 3. 32 (2H, t, J = 4. 6 Hz), 3. 51 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 3. 78-3. 83 (2H, m), 3. 81 (3H, s), 4. 07-4. 18 (2H, m), 4. 59 (2H, s), 6. 87 (1H, d,

J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.26-7.41 (6H, m), 7.47 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.56 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7.83 (1H, s). IR (neat) ν : 3027, 2874, 1701, 1499 cm⁻¹.

参考例109

- 1ーベンジルー7ー [4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニル]ー2,3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.27g)をメタノール(10ml)、THF(10ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(10ml)を加え、室温で、一晩撹拌した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1ーベンジルー7ー[4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニル]ー2,3ージヒドロー1Hー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(0.16g)を黄色結晶として得た。
- mp 139-142 °C. ¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃)0. 94(3H, t, J = 7. 3 Hz),1. 59-1. 70(2H, m),2. 80(2H, t, J = 4. 6 Hz),3. 34(2H, t, J = 4. 6 Hz),3. 52(2H, t, J = 6. 8 Hz),3. 78-3. 84(2H, m),4. 14-4. 19(2H, m),4. 61(2H, s),6. 87(1H, d,J = 8. 8 Hz),6. 98(2H, d,J = 8. 8 Hz),7. 26-7. 49(8H, m),7. 57(1H, d,J = 2. 2 Hz),7. 95(1H, s). IR(KBr) ν : 2934,2870,1674,1607,1501 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{29}H_{31}NO_4$: C,76. 12;H,6. 83;N,3. 06. Found C,75. 77;H,6. 95;N,3. 15. 参考例 1 1 0
- 7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1ーベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.4g)、ベンズアルデヒド(0.43g)を1,2-ジクロロエタン(7ml)に溶かし、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.43g)を加え、窒素雰囲気下、室温で、一晩撹拌した。水中に注ぎ、炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機25層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-ベンジル-7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.49g)をオイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0.93 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1.30-1.48 (2H, m), 1.54-

1. 68 (2H, m), 2. 77 (2H, t, J = 4. 7 Hz), 3. 31 (2H, t, J = 4. 7 Hz), 3. 55 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 78-3. 82 (5H, m), 4. 15 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 4. 59 (2H, s), 6. 86 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 6. 97 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 26-7. 68 (7H, m), 7. 82-7. 91 (3H, m). IR (neat) ν : 2934, 2870, 1703, 1607, 1501 cm⁻¹.

5 参考例111

1ーベンジルー7ー [4ー(2ープトキシエトキシ)フェニル]ー2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0, 49g)をメタノール(25m1)、THF(25m1)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(10m1)を加え、50℃、一晩加熱した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1ーベンジルー7ー [4ー(2ープトキシエトキシ)フェニル]ー2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(0, 47g)を黄色結晶として得た。

mp 133-138 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 4 Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 65 (2H, m), 2. 80 (2H, br), 3. 34 (2H, br), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 80 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 4. 16 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 4. 61 (2H, s), 6. 88 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 6. 98 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 26-7. 49 (8H, m), 7. 57 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 94 (1H, s). IR (KBr) ν : 2957, 2934, 2867, 1674, 1609, 1501 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{30}H_{33}NO_4$: C, 76. 41; H, 7. 05; N, 2. 97. Found C, 76. 06; 20 H, 7. 15; N, 2. 68.

参考例112

25

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g)、シクロヘキサンカルボアルデヒド(0.43g)を1,2-ジクロロエタン(5ml)に溶かし、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.32g)を加え、窒素雰囲気下、室温で、3.5時間撹拌した。水中に注ぎ、炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロヘキシルメチル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼ

ピンー4ーカルボン酸メチル(0.37g)を淡黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 89-1. 81 (15H, m), 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 2. 81 (2H, t, J = 4. 2 Hz), 3. 19 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 3. 29 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 55 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 78-3. 82 (5H, m), 4. 15 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 87 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 6. 97 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 36-7. 51 (4H, m), 7. 76 (1H, s). IR (neat) ν : 2930, 2849, 1699, 1607, 1499 cm⁻¹.

参考例113

5

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロヘキシルメチル-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.

- 10 37g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(7.5ml)を加え、室温で、一晩撹拌した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロヘキシルメチル-2,3-ジヒドロ-1
- H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.32g)を黄色結晶として得た。mp 124-125 ℃. 'H-NMR(δ ppm, CDCl₃)0.90-1.85 (15H, m), 0.93 (3H, t, J = 7.2 Hz), 2.83 (2H, t-like), 3.22 (2H, d, J = 6.6 Hz), 3.32 (2H, t-like), 3.56 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.81 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.16 (2H, t, J = 5.0 Hz), 6.89 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.39-7.53 (4H, m), 7.88 (1H, d), 3.56 (4H, d), 4.16 (4H, d), 7.88 (4H, d), 7.89-7.53 (4H, m), 7.88 (1H, d), 3.56 (4H, d), 4.16 (4H, d), 7.89 (4H, d), 7.89 (4H, d), 7.89 (4H, d), 7.39-7.53 (4H, m), 7.88 (1H, d), 7.39-7.53 (4H, d),
- 20 s). IR (KBr) ν : 2926, 1674, 1607, 1499 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{30}H_{39}NO_4$: C, 75. 44; H, 8. 23; N, 2. 93. Found C, 75. 46; H, 8. 23; N, 2. 96.

参考例114

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.4g)、シクロプロパンカル ボアルデヒド(0.3g)を1,2-ジクロロエタン(7ml)に溶かし、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.43g)を加え、窒素雰囲気下、室温で、一晩撹拌した。水中に注ぎ、炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-

1-シクロプロピルメチル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.45g)を黄色オイルとして得た。

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 24-0. 32 (2H, m), 0. 58-0. 67 (2H, m), 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 08-1. 15 (1H, m), 1. 34-1. 49 (2H, m), 1. 55-1. 68 (2H, m), 2. 86 (2H, t, J = 4. 4 Hz), 3. 23 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 3. 39 (2H, t, J = 4. 7 Hz), 3. 55 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 73-3. 83 (5H, m), 4. 11-4. 18 (2H, m), 6. 92-7. 01 (3H, m), 7. 38-7. 53 (4H, m), 7. 77 (1H, s). IR (neat) ν : 2953, 2930, 2870, 1699, 1607, 1499 cm⁻¹.

参考例115

5

- 7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロプロピルメチル 10 -2、3-ジヒドロ-1H-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0. 45g) をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化 ナトリウム水溶液(10ml)を加え、室温で、一晩撹拌した。濃縮後、1N塩 酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブト 15 キシエトキシ)フェニル]-1-シクロプロピルメチル-2,3-ジヒドロ-1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.42g)を黄色結晶として得た。 mp 152-155 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 25-0. 33 (2H, m), 0. 59-0. 68 (2H, m). 0. 93 (3H, t. J = 7.3 Hz), 1. 05-1. 20 (1H, m), 1. 30-1. 49 (2H, m), 1. 55-1. 69 20 (2H, m), 2. 87 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3. 25 (2H, d, J = 6.4 Hz), 3. 42 (2H, t, t)J = 4.6 Hz), 3.56 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.81 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.16 (2H, t)t, J = 5.0 Hz), 6.93-7.00 (3H, m), 7.40-7.54 (4H, m), 7.89 (1H, s). IR (KBr) ν : 2959, 2936, 2868, 1669, 1607, 1501 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{77}H_{33}NO_4$: C, 74. 45; H, 7. 64; N, 3. 22. Found C, 74. 27; H, 7. 45; N, 3. 21.
- 25 参考例116

7- [4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H -1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g)、シクロプロパンカ ルボアルデヒド(0.22g)を1, 2-ジクロロエタン(5ml)に溶かし、 トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.33g)を加え、窒素雰囲気下、

10

室温で、4時間撹拌した。水中に注ぎ、炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-シクロプロピルメチル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.34g)を黄色オイルとして得た。

 1 H-NMR(δ ppm, CDCl $_{3}$)0. 24-0. 32(2H, m), 0. 58-0. 67(2H, m), 0. 94(3H, t, J = 7. 5 Hz), 1. 05-1. 15(1H, m), 1. 60-1. 74(2H, m), 2. 85(2H, t, J = 4. 6 Hz), 3. 23(2H, d, J = 6. 6 Hz), 3. 39(2H, t, J = 4. 6 Hz), 3. 51(2H, t, J = 6. 7 Hz), 3. 79-3. 84(5H, m), 4. 16(2H, t, J = 5. 0 Hz), 6. 91-7. 01(3H, m), 7. 38-7. 52(4H, m), 7. 77(1H, s). IR(neat) ν : 2936,2872,1699,1607,1499 cm⁻¹. 参考例 1 1 7

1 ーシクロプロピルメチルー 7 ー [4 ー (2 ー プロポキシエトキシ) フェニル] ー 2, 3 ージヒドロー 1 H ー 1 ーベンゾアゼピンー 4 ーカルボン酸メチル (0.3 4 g) をメタノール (25 m 1)、 THF (25 m 1)に溶かし、1 N水酸化 ナトリウム水溶液 (7.5 m 1)を加え、室温で、一晩撹拌した。50℃、1時間加熱し、濃縮後、1 N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1 ーシクロプロピルメチルー 7 ー [4 ー (2 ー プロポキシエトキシ)フェニル] ー 2, 3 ージヒドロー 1 H ー 1 ーベンゾアゼピンー 4 ーカルボン酸 (0.3 0 g)を黄色結晶として得た。

mp 154-156 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 25-0. 33 (2H, m), 0. 59-0. 68 (2H, m), 0. 95 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 05-1. 18 (1H, m), 1. 56-1. 74 (2H, m), 2. 87 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 25 (2H, d, J = 6. 2 Hz), 3. 42 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 51 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 3. 81 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 17 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 93-7. 00 (3H, m), 7. 40-7. 53 (4H, m), 7. 88 (1H, s). IR (KBr) ν : 2963, 1669, 1518 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{26}H_{31}NO_4$: C, 74. 08; H, 7. 41; N, 3. 32. Found C, 74. 03; H, 7. 53; N, 3. 27.

参考例118

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-

1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.4g)、シクロブタンカルボアルデヒド(0.5g)を1,2ージクロロエタン(7ml)に溶かし、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.43g)を加え、窒素雰囲気下、室温で、4時間撹拌した。水中に注ぎ、炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7ー[4ー(2ープトキシエトキシ)フェニル]ー1ーシクロブチルメチルー2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.47g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 54-10 2. 13 (8H, m), 2. 70-2. 81 (3H, m), 3. 26 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 38 (2H, d, J = 7. 4 Hz), 3. 55 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 78-3. 83 (5H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 87 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 6. 97 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 37-7. 51 (4H, m), 7. 75 (1H, s).

参考例119

参考例120

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロプチルメチルー 15 2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.4 7g) をメタノール (25ml)、THF (25ml) に溶かし、1N水酸化ナ トリウム水溶液(10m1)を加え、50℃、一晩加熱した。濃縮後、1N塩酸 を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキ 20 シエトキシ)フェニル]-1-シクロプチルメチル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(0.40g)を黄色結晶として得た。 mp 110-112 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 30-2. 00 (8H. m), 2.00-2.15 (2H, m), 2.71-2.80 (3H, m), 3.29 (2H, t, J=4.8 Hz), 3.39 (2H, d, J = 7.0 Hz), 3.55 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.80 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.16 (2H, t)25 t, J = 5.0 Hz), 6.88 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.39-7.51 (4H, m), 7.85 (1H, s). Anal. calcd. for $C_{28}H_{35}NO_4$: C, 74.80; H, 7.85; N, 3.12. Found C. 74. 51; H. 7. 92; N. 2. 98.

7 - プロモー2、3 - ジヒドロー1H-1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル(0.5g)、ピバル酸銅(0.05g)をジクロロメタン(15ml)に溶かし、トリフェニルビスマスジアセテート(1.1g)を加え、室温で、一晩撹拌した。3 N塩酸中に注ぎ、撹拌後、1 N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7 - プロモー1 - フェニルー2、3 - ジヒドロー1H-1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル(0.27g)を黄色結晶として得た。

- 10 mp 104-106 $^{\circ}$ C. 1 H-NMR (δ ppm, CDCl $_{3}$) 2. 82 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3. 76 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3. 78 (3H, s), 6. 90-7. 00 (4H, m), 7. 22-7. 30 (3H, m), 7. 58 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7. 62 (1H, s). IR (KBr) ν : 2949, 1705 cm $^{-1}$. Anal. calcd. for $C_{18}H_{16}BrNO_{2}$: C, 60. 35; H, 4. 50; N, 3. 91. Found C, 60. 19; H, 4. 28; N, 3. 85. 参考例 1 2 1

mp 117-119 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 95 (3H, t, J = 7. 5 Hz), 1. 57-1. 71 (2H, m), 2. 85 (2H, t, J = 4. 6 Hz), 3. 52 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 3. 79 (3H, s), 3. 79-3. 84 (4H, m), 4. 18 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 6. 87-7. 03 (5H, m), 7. 16-7. 30 (3H, m), 7. 40 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 51 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 2. 2

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

171

Hz), 7. 80 (1H, s). IR (KBr) ν : 1705, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{29}H_{31}NO_4$: C, 76. 12; H, 6. 83; N, 3. 06. Found C, 75. 81; H, 6. 75; N, 2. 77.

1 ・ フェニルー7 ー [4-(2-プロポキシエトキシ) フェニル]-2, 3 ー ジヒドロー1 H -1 ーベンゾアゼピン-4 ーカルボン酸メチル (0.23g) を メタノール (25m1)、THF (25m1) に溶かし、1 N水酸化ナトリウム 水溶液 (10m1) を加え、50 \mathbb{C} 、一晩加熱した。濃縮後、1 N塩酸を用いて 中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ

グネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-フェニル-7-[4-(2-10)] プロポキシエトキシ)フェニル[-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.23g)を黄色結晶として得た。

mp 135-139 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 95 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1. 60-1. 71 (2H, m), 2. 86 (2H, t-like), 3. 52 (2H, t, J = 6.7 Hz), 3. 80-3. 85 (4H, m), 4. 18 (2H, t, J = 4.8 Hz), 6. 90-7. 04 (5H, m), 7. 17 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7. 23-7. 31 (2H, m), 7. 40 (1H, dd, J = 2. 2, 8.5 Hz), 7. 51 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 65 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 90 (1H, s). IR (KBr) ν : 2963, 2936, 2872, 1674, 1609, 1593, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{28}H_{29}NO_4$: C, 75. 82; H, 6. 59; N, 3. 16. Found C, 75. 43; H, 6. 37; N, 3. 10.

参考例123

参考例122

5

15

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1ーベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.5g)、ピバル酸銅(0.07g)をジクロロメタン(10m!)に溶かし、トリフェニルビスマスジアセテート(0.78g)を加え、室温で、一晩撹拌した。3N塩酸中に注ぎ、撹拌後、1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-フェニル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.42g)を黄色結晶として得た。

mp 80-82 °C. 1H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 1. 31-1. 49 (2H, m), 1. 56-1. 69 (2H, m), 2. 85 (2H, t, J = 4. 4 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 79-3. 84 (7H, m), 4. 17 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 87-7. 02 (5H, m), 7. 16-7. 30 (3H, m), 7. 40 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 8 Hz), 7. 51 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 80 (1H, s). IR (KBr) ν : 2955, 2868, 1705, 1593, 1495 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{30}H_{33}NO_4$: C, 76. 41; H, 7. 05; N, 2. 97. Found C, 76. 30; H, 7. 17; N, 2. 90.

参考例124

5

20

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-フェニル-2, 3-ジ 10 ヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.37g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(7.5ml)を加え、室温で、一晩撹拌した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-フェニル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアーピンー4-カルボン酸(0.27g)を黄色結晶として得た。

mp 129–131 °C. 'H–NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 34–1. 49 (2H, m), 1. 55–1. 69 (2H, m), 2. 86 (2H, t, J = 4. 4 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 79–3. 84 (4H, m), 4. 17 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 6. 90–7. 04 (5H, m), 7. 17 (1H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 23–7. 31 (2H, m), 7. 40 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 6 Hz), 7. 50 (2H, d, J = 7. 2 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 1. 8 Hz), 7. 90 (1H, s). IR (KBr) ν : 2957, 2870, 1674, 1609, 1593, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{29}H_{31}NO_4$: C, 76. 12; H, 6. 83; N, 3. 06. Found C, 76. 18; H, 6. 85; N, 3. 21.

参考例125

25 7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)、ピバル酸銅(0.04g)をジクロロメタン(7ml)に溶かし、トリ(3-メトキシフェニル)ピスマスジアセテート(1.5g)を加え、室温で、一晩撹拌した。3N塩酸中に注ぎ、撹拌後、1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。

10

25

有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.16g)を黄色オイルとして得た。

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 2. 86 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 75 (3H, s), 3. 79 (3H, s), 3. 79-3. 84 (4H, m), 4. 17 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 42-6. 60 (3H, m), 7. 00 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 11-7. 26 (2H, m), 7. 41 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 51 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 78 (1H, s). IR (neat) ν : 2955, 2932, 2870, 1705 cm⁻¹.

参考例126

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.15 16g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(2.8ml)を加え、50℃、一晩加熱した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.16g)を黄色結晶として得た。

mp 154-156 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 4 Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 2. 87 (2H, t-like), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 76 (3H, s), 3. 79-3. 84 (4H, m), 4. 17 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 6. 45-6. 61 (3H, m), 7. 00 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 13-7. 24 (2H, m), 7. 42 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 51 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 88 (1H, s). Anal. calcd. for $C_{30}H_{33}NO_5$: C, 73. 90; H, 6. 82; N, 2. 87. Found C, 73. 73; H, 6. 72; N, 2. 83.

参考例127

7- [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-

- 1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g)、ピバル酸銅(0.06g)をジクロロメタン(10ml)に溶かし、トリ(4-メトキシフェニル)ピスマスジアセテート(1.5g)を加え、室温で、一晩撹拌した。3N塩酸中に注ぎ、撹拌後、1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-メトキシフェニル)-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.38g)を黄色オイルとして得た。
- 10 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 30-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 2. 82 (2H, t, J = 4. 4 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 72-3. 83 (10H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 4 Hz), 6. 85-6. 91 (3H, m), 6. 96-7. 04 (4H, m), 7. 30 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 59 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 82 (1H, s). IR (neat) ν : 2955, 1705, 1609, 1508, 1491 cm⁻¹.

15 参考例128

- 7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-メトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.38g)をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(8ml)を加え、50℃、一晩加熱した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-メトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.27g)を黄色結晶として得た。
- 25 mp 164-166 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 1. 34-1. 49 (2H, m), 1. 54-1. 68 (2H, m), 2. 83 (2H, t-like), 3. 55 (2H, t, J = 6. 0 Hz), 3. 74-3. 83 (7H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 6. 85-7. 06 (7H, m), 7. 31 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 47 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 59 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 92 (1H, s). IR (KBr) ν : 2957, 2928, 2868, 1674, 1609, 1508, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for

C₃₀H₃₃NO₅: C, 73.90; H, 6.82; N, 2.87. Found C, 73.87; H, 6.89; N, 2.70. 参考例 1 2 9

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.2g)、ピバル酸銅(0.04g)をジクロロメタン(7ml)に溶かし、トリ(4-プロポキシフェニル)ピスマスジアセテート(1.1g)を加え、室温で、一晩撹拌した。3N塩酸中に注ぎ、撹拌後、1N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-プロポキシフェニル)-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)を黄色オイルとして得た。

5

10

15

'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1. 04 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 68 (2H, m), 1. 75-1. 86 (2H, m), 2. 81 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3. 55 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3. 71-3. 83 (7H, m), 3. 90 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4. 14-4. 18 (2H, m), 6. 84-6. 90 (3H, m), 6. 96-7. 02 (4H, m), 7. 29 (1H, dd, J = 2.2, 8.4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 6.6 Hz), 7. 58 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7. 82 (1H, s). IR (neat) ν : 2957, 2934, 2870, 1705, 1622, 1609, 1507, 1489 cm⁻¹. 参考例 1 3 0

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-プロポキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)をメタノール(50ml)、THF(50ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、50℃、一晩加熱した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-プロポキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.21g)を黄色結晶として得た。

mp 182-185 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1. 04 (3H, t,

J = 7. 6 Hz), 1. 30-1. 49 (2H, m), 1. 54-1. 68 (2H, m), 1. 76-1. 86 (2H, m), 2. 83 (2H, t-like), 3. 55 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 76 (2H, t-like), 3. 80 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 3. 91 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 4. 16 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 6. 84-7. 05 (7H, m), 7. 30 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 6 Hz), 7. 47 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 58 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 92 (1H, s). IR (KBr) ν : 2959, 2934, 2872, 1669, 1609, 1508, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{32}H_{37}NO_5$: C, 74. 54; H, 7. 23; N, 2. 72. Found C, 74. 19; H, 7. 32; N, 2. 87.

参考例131

5

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)、ピバル酸銅(0. 10 05g)をジクロロメタン(7m1)に溶かし、トリ(3,4-メチレンジオキ シフェニル) ビスマスジアセテート(1.3g) を加え、室温で、一晩撹拌した。 3 N塩酸中に注ぎ、撹拌後、1 N水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチル で抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて 乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチ 15 ル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1 - (3, 4-メチレンジオキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベン ゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g)を黄色オイルとして得た。 ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0.93 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.30-1.49 (2H, m), 1.55-20 1. 68 (2H, m), 2. 82 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3. 73 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3.79-3.84 (5H, m), 4.17 (2H, t, J = 4.9 Hz), 5.94 (2H, s), 6. 49 (1H, dd, J = 2.2, 8. 4 Hz), 6. 60 (1H, d, J = 2.2 Hz), 6. 75 (1H, d, J = 2.2 Hz) 8. 4 Hz), 6. 94-7. 02 (3H, m), 7. 33 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 2. 2, 8. 4 Hz) = 8.8 Hz), 7.59 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7.80 (1H, s). IR (neat) ν : 2955, 2932, 25 2870, 1703, 1609, 1485 cm⁻¹.

参考例132

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(3,4-メチレンジオキシフェニル) -2,3-ジヒドロ-1H-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.3g) をメタノール(25ml)、THF(25ml)に溶か

し、1 N水酸化ナトリウム水溶液(6 m 1)を加え、2 時間還流した。濃縮後、1 N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ)フェニル] - 1 - (3, 4 - メチレンジオキシフェニル) - 2, 3 - ジヒドロ- 1 + 1 - ベンゾアゼピン- 4 - カルボン酸(0.26g)を黄色結晶として得た。

mp 145-148 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 30-1. 49 (2H, m), 1. 55-1. 68 (2H, m), 2. 84 (2H, t, J = 5. 2 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 74 (2H, t, J = 5. 2 Hz), 3. 81 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 4. 17 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 5. 95 (2H, s), 6. 52 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 6. 62 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 6. 76 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 92-7. 01 (3H, m), 7. 34 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 59 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 91 (1H, s). IR (KBr) ν : 2932, 2867, 1678, 1609, 1486 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{30}H_{31}NO_6$: C, 71. 84; H, 6. 23; N, 2. 79. Found C, 71. 61; H, 6. 19; N, 2. 62.

15 参考例133

20

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1g)、ピリジン(2m1)をTHF(25m1)に溶かし、氷冷下、塩化クロロアセチル(1m1)を滴下した。窒素雰囲気下、室温で、1時間撹拌し、溶媒を留去した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-クロロアセチル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g)を淡黄色オイルとして得た。

25 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 30-1. 69 (4H, m), 2. 78-3. 13 (3H, m), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 80-3. 84 (5H, m), 3. 93 (1H, d, J = 12. 8 Hz), 4. 11-4. 20 (3H, m), 4. 76-4. 84 (1H, m), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 34 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 68 (1H, d, J = 1. 8 Hz), 7. 74 (1H, s).

参考例134

7 - [4 - (2 - プトキシエトキシ) フェニル] - 1 - クロロアセチル - 2.3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g) をDMF(30m1)に溶かし、アジ化ナトリウム(0.23g)を加え、65℃、 1時間加熱した。水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水 5 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、淡黄色オイ ル(O. 8g)を得た。THF(50ml)に溶かし、トリフェニルホスフィン (1.1g)、水(触媒量)を加え、50℃、1.5時間加熱した。溶媒を留去 し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水 10 硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)で精製し、淡黄 色オイル(0.7g)を得た。THF(15ml)に溶かし、ピリジン(0.7 m1)、無水酢酸(0.25m1)を加え、窒素雰囲気下、室温で、一晩撹拌し 15 た。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-(N-アセチルグリシル) - 7 - [4 - (2 - プトキシエトキシ) フェニル] - 2, 3 -ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.67g) を無色結晶として得た。

20 mp 130-134 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 26-1. 69 (4H, m). 2. 01 (3H, s), 2. 76-3. 12 (3H, m), 3. 51-3. 62 (3H, m), 3. 78-3. 83 (5H, m), 4. 16 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 33 (1H, dd, J = 4. 0, 18. 0 Hz), 4. 73-4. 80 (1H, m), 6. 42 (1H, br), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 28 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 49-7. 56 (3H, m), 7. 65 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 72 (1H, s). IR (KBr) ν : 3316, 2951, 2934, 2870, 1713, 1661 cm⁻¹. Anal. calcd. for C₂₈H₃₄N₂O₆: C, 68. 00; H, 6. 93;

N. 5. 66. Found C, 67. 84; H, 6. 74; N, 5. 61.

参考例135

1-(N-アセチルグリシル)-7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2, <math>3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.

WO 00/76993

2g) をメタノール(50ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(13ml)を加え、室温で、一晩撹拌した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、1-(N-アセチルグリシル)-7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(1.1g)を無色結晶として得た。

mp 196-201 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 26-1. 69 (4H, m), 2. 02 (3H, s), 2. 78-3. 15 (3H, m), 3. 53-3. 62 (3H, m), 3. 82 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 19 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 4. 36 (1H, dd, J = 4. 0, 18. 0 Hz), 4. 75-4. 82 (1H, m), 6. 53 (1H, br), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 31 (1H, d, J = 8. 0 Hz), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 67 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 81 (1H, s). IR (KBr) ν : 2951, 2872, 1669 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{27}H_{32}N_2O_6$: C, 66. 86; H, 6. 75; N, 5. 78. Found C, 66. 65; H, 6. 73; N, 5. 97.

参考例136

10

1-(N-アセチルグリシル)-7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニ 15 5g)、4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)ア ミノメチル]アニリン二塩酸塩(0.52g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾ ール(0.3g)をDMF(20ml)に懸濁し、氷冷下、1-エチル-3-(3 20 - -ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(1g)、トリエチルアミン (1. 7ml)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を加え、室温で、一晩 撹拌した。溶媒を留去し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和 食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣を 塩基性シリカゲルカラム(酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン)により ***精製し、1-(N-アセチルグリシル)-7-[4-(2-ブトキシエトキシ)** 25 フェニル] - N - 「4 - [[N - メチル-N - (テトラヒドロー2H - ピランー 4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾ アゼピン-4-カルボキサミド(1.1g)を淡黄色アモルファスとして得た。 ¹H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 0. 93 (3H, t, J = 7. 4 Hz), 1. 25-1. 75 (8H, m), 2. 05 (3H, s),

2. 19 (3H, s), 2. 55-2. 70 (1H, m), 2. 86-3. 14 (3H, m), 3. 37 (2H, dt, J = 2.6, 11. 0 Hz), 3. 53-3. 71 (5H, m), 3. 82 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4. 01-4. 07 (2H, m), 4. 11-4. 28 (3H, m), 4. 75-4. 81 (1H, m), 6. 49 (1H, br), 7. 02 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7. 24-7. 33 (4H, m), 7. 43-7. 61 (6H, m), 8. 09 (1H, s).

5 参考例137

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-クロロアセチル-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.75g)、チオアセトアミド(0.36g)をトルエン(25ml)に懸濁し、90℃、1時間加熱した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチルチアゾール-4-イル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.17g)を黄色オイルとして得た。

15 $^{1}H-NMR$ (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 26-1. 65 (4H, m), 2. 67 (3H, s), 2. 86 (2H, t, J = 5. 3 Hz), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 80 (3H, s), 3. 81 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 95 (2H, t, J = 5. 3 Hz), 4. 17 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 5. 92 (1H, s), 7. 00 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 43 (2H, s), 7. 51 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 62 (1H, s), 7. 77 (1H, s).

20 参考例138

mp 200-203 $^{\circ}$ C. 1 H-NMR (δ ppm, CDCl $_{3}$) 2. 89 (2H, t, J = 5.5 Hz), 3. 78 (3H, s), 3. 84 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4. 65 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J = 9.2 Hz), 7. 18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7. 43 (1H, dd, J = 2.2, 8.4 Hz), 7. 60 (1H, s), 7. 68 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7. 73 (2H, d, J = 9.2 Hz). IR (KBr) ν : 1713 cm $^{-1}$. Anal. calcd. for $C_{18}H_{17}BrN_{2}O_{4}S$: C, 49. 44; H, 3. 92; N, 6. 41. Found C, 49. 30; H, 4. 20; N, 6. 04. 参考例 1 3 9

7 - プロモー1 - (4 - スルファモイルフェニル) - 2, 3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル(0.31g)、4 - (2 - プトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.22g)、1 M炭酸カリウム水溶液(3 m 1)、エタノール(5 m 1)、トルエン(5 0 m 1)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.04g)を加え、アルゴン雰囲気下で3時間還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へキサン)で精製し、7 - [4 - (2 - プトキシエトキシ)フェニル] - 1 - (4 - スルファモイルフェニル) - 2, 3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル(0.34g)を黄色結晶として得た。mp 163-165 ℃、'H-NMR(δ ppm, CDCl₃)0.94(3H, t, J = 7.3 Hz), 1.35-1.46(2H, m), 1.56-1.66(2H, m), 2.92(2H, t, J = 5.0 Hz), 3.57(2H, t, J = 6.6 Hz),

m), 1. 56-1. 66 (2H, m), 2. 92 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 3. 57 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 79 (3H, s), 3. 79-3. 92 (4H, m), 4. 18 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 4. 73 (2H, s), 6. 91 (2H, d, J = 9. 2 Hz), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 34 (1H, d, J = 8. 2 Hz), 7. 50-7. 56 (3H, m), 7. 71-7. 77 (4H, m). 1R (KBr) ν : 2957, 2934, 2870, 1705, 1590, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{30}H_{34}N_2O_6S \cdot 0$. 25 H_2O : C, 65. 43; H, 6. 22; N, 5. 09. Found C, 65. 04; H, 6. 35; N, 4. 91.

25 参考例140

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(4-スルファモイルフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.34g) をメタノール(50ml)、THF(15ml)に溶かし、<math>1N水酸化ナトリウム水溶液(10ml)を加え、2時間、還流した。濃縮後、

10

1 N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(4-スルファモイルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.3g)を黄色結晶として得た。

mp 185-195 °C. ¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃)0. 94(3H, t, J = 7. 1 Hz),1. 27-1. 46(2H, m),1. 55-1. 66(2H, m),2. 92(2H, t-like),3. 57(2H, t, J = 6. 6 Hz),3. 82(2H, t, J = 4. 9 Hz),3. 90(2H, t-like),4. 19(2H, t, J = 4. 9 Hz),4. 73(2H, s),6. 93(2H, d, J = 8. 8 Hz),7. 03(2H, d, J = 8. 8 Hz),7. 35(1H, d, J = 8. 0 Hz),7. 52-7. 56(3H, m),7. 72-7. 76(3H, m),7. 85(1H, s). Anal. calcd. for $C_{29}H_{32}N_2O_6S$:C,64. 91;H,6. 01;N,5. 22. Found C,65. 08;H,6. 17;N,5. 03.参考例 1 4 1

7 - ブロモー1 - フェニルー2, 3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル(0.4g)をジクロロメタン(10ml)に溶かし、氷 15 冷下、クロロスルホン酸(0.74ml)を滴下した。室温で、30分間撹拌後、クロロスルホン酸(0.37ml)を追加し、室温で、30分間撹拌した。反応液を氷冷下、2 Mジメチルアミンメタノール溶液(35ml)中に滴下し、室温で、一晩撹拌した。溶媒を留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7 - ブロモー1 - (N, N - ジメチルー4 - スルファモイルフェニル) - 2, 3 - ジヒドロー1 H - 1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル(0.37g)を黄色結晶として得た。

mp 210-213 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 2. 69 (6H, s), 2. 90 (2H, t, J = 5. 1 Hz), 3. 79 (3H, s), 3. 84 (2H, t, J = 5. 1 Hz), 6. 89 (2H, d, J = 9. 2 Hz), 7. 21 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 44 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 4 Hz), 7. 57-7. 62 (3H, m), 7. 68 (1H, d, J = 2. 2 Hz). IR (KBr) ν : 2955, 1709, 1595, 1582, 1501, 1483 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{20}H_{21}BrN_2O_4S$: C, 51. 62; H, 4. 55; N, 6. 02. Found C, 51. 60; H, 4. 55; N, 5. 78.

参考例142

7-プロモー1-(N, N-ジメチルー4-スルファモイルフェニル) -2、3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.35g)、4-(2-ブトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.19g)、1M炭酸カリウム水溶液(2ml)、エタノール(2ml)、トルエン(50ml)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.04g)を加え、アルゴン雰囲気下で6時間還流した。酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(N, N-ジメチルー4-スルファモイルフェニル)-2、3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸メチル(0.35g)を無色結晶として得た。

5

10

15

20

25

mp 150-153 ℃. 'H-NMR (δ ppm, CDC1₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 35-1. 66 (4H, m), 2. 69 (6H, s), 2. 93 (2H, t-like), 3. 57 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 80 (3H, s), 3. 80-3. 89 (4H, m), 4. 19 (2H, t, J = 5. 0 Hz), 6. 94 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 38 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 51-7. 62 (5H, m), 7. 71 (1H, s), 7. 78 (1H, s). IR (KBr) ν : 2959, 2868, 1709, 1590, 1495 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{32}H_{38}N_2O_6S$: C, 66. 41; H, 6. 62; N, 4. 84. Found C, 66. 25; H, 6. 89; N, 4. 76. 参考例 1 4 3

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(N, N-ジメチル-4-スルファモイルフェニル) -2 、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.34g) をメタノール (50ml) 、 THF (50ml) に溶かし、<math>1 N水酸化ナトリウム水溶液(10ml)を加え、室温で一晩撹拌後、60 ^{\odot} 、1 時間加熱した。濃縮後、1 N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(N, N-ジメチル-4-スルファモイルフェニル) -2 、<math>3-ジヒドロー1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0 、3 3 g)を黄色結晶として得た。

mp 236-238 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 1. 30-1. 50 (2H, m), 1. 56-1. 66 (2H, m), 2. 69 (6H, s), 2. 93 (2H, t-like), 3. 57 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 83 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 91 (2H, t-like), 4. 19 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 6. 96 (2H, d, J = 9. 2 Hz), 7. 03 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 39 (1H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 52-7. 63 (5H, m), 7. 72 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 7. 88 (1H, s). IR (KBr) ν : 2959, 2934, 2872, 1671, 1590, 1501, 1491 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{31}H_{36}N_2O_6S$: C, 65. 94; H, 6. 43; N, 4. 96. Found C, 65. 82; H, 6. 46; N, 4. 85.

参考例144

5

7-ブロモー1-フェニルー2. 3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1g)をジクロロメタン(20ml)に溶かし、氷冷下、 10 クロロスルホン酸(0.93ml)を滴下した。室温で、1時間撹拌し、反応液 を氷冷下、40%メチルアミン水溶液(20m1)中に滴下し、室温で、一晩撹 拌した。濃縮後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄後、無 水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-プロモー1-(N-メチルー4ースルファモイルフェニル)-2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾ 15 アゼピン-4-カルボン酸メチル(1g)を黄色結晶として得た。 mp 201-204 °C. ¹H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 2.65 (3H, d, J = 5.4 Hz), 2.90 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3. 79 (3H, s), 3. 84 (2H, t, J = 4.6 Hz), 4. 23 (1H, q, J = 5.4Hz), 6.88 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.44 (1H, dd, J =2. 2, 8. 8 Hz), 7. 57-7. 69 (4H, m). IR (KBr) ν : 3277, 2953, 1705, 1595, 1501 20 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{19}H_{19}BrN_2O_4S$: C, 50. 56; H, 4. 24; N, 6. 21. Found C, 50. 62; H, 4. 20; N, 6. 48.

参考例145

7-プロモー1-(N-メチルー4-スルファモイルフェニル)-2, 3-ジ ヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸メチル(1g)、4-(2-ブトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.69g)、1M炭酸カリウム水溶液(8ml)、エタノール(8ml)、トルエン(100ml)の混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌した。テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0.13g)を加え、アルゴン雰囲気下で2.5時間還流した。酢

酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(N-メチル-4-スルファモイルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g)を無色結晶として得た。

mp 142-146 °C. ¹H-NMR(δ ppm, CDCl₃)0. 94(3H, t, J = 7. 2 Hz),1. 35-1. 46(2H, m),1. 57-1. 66(2H, m),2. 65(3H, d, J = 5. 6 Hz),2. 92(2H, t, J = 4. 8 Hz),3. 56(2H, t, J = 6. 6 Hz),3. 80(3H, s),3. 80-3. 92(4H, m),4. 10-4. 21(3H, m),6. 92(2H, d, J = 8. 8 Hz),7. 03(2H, d, J = 8. 6 Hz),7. 36(1H, d, J = 8. 4 Hz),7. 50-7. 56(3H, m),7. 67(2H, d, J = 8. 8 Hz),7. 71(1H, d, J = 2. 2 Hz),7. 77(1H, s). IR(KBr) ν : 2957,1709,1590,1495 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{31}H_{36}N_2O_6S$:C,65. 94;H,6. 43;N,4. 96. Found C,65. 76;H,6. 36;N,4. 81. 参考例 1 4 6

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(N-メチル-4-スルファモイルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.1g)をメタノール(100ml)、THF(100ml)に溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液(19ml)を加え、50℃、6時間加熱した。濃縮後、1N塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。溶媒を留去し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(N-メチル-4-スルファモイルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(1g)を淡黄色結晶として得た。

mp 208-210 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1. 31-1. 50 (2H, 25 m), 1. 55-1. 69 (2H, m), 2. 65 (3H, d, J = 5.6 Hz), 2. 92 (2H, t-like), 3. 57 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3. 82 (2H, t, J = 5.0 Hz), 3. 91 (2H, t-like), 4. 19 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4. 27 (1H, q, J = 5.6 Hz), 6. 94 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 03 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7. 37 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7. 52-7. 56 (3H, m), 7. 67 (2H, d, J = 9.2 Hz), 7. 71 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7. 86 (1H, s). IR (KBr) ν : 2959. 2932.

2872, 1682, 1590, 1493 cm⁻¹. Anal. calcd. for $C_{30}H_{34}N_2O_6S$: C, 65.43; H, 6.22; N, 5.09. Found C, 65.18; H, 6.01; N, 5.02.

実施例49(化合物49の製造)

1-アリルー?-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロー 5 1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(180mg)のテトラヒドロフラン(1 0 m l) 溶液にDMFを l 滴加えた。次いで 0 ℃で塩化チオニル (152 mg) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰 の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン (30ml) に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ] 10 メチル] アニリン (113mg)、トリエチルアミン (516mg) のテトラヒド ロフラン(10m1)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下におい て終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を飽和食塩水 で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル= 1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1-アリルーN 15 フェニル] - 7 - (4 - プロポキシエトキシフェニル) - 2, 3 - ジヒドロ - 1ーベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物49)(125mg)を得た。 m. p. 110. 0−111. 0 ℃

20 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 6 Hz), 1. 59-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 91 (br, 2H), 3. 30-3. 43 (m, 4H), 3. 51 (t, 2H, J=6. 8 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 97-4. 06 (m, 4H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 5. 28 (d, 2H, J=12. 8 Hz), 5. 95 (br, 1H), 6. 89 (d, 1H, J=8. 2 Hz), 6. 99 (d, 2H, J= 8. 8 Hz), 7. 30 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 37-7. 56 (m, 8H).

25 元素分析 C₃₈H₄₇N₃O₄ Calcd. C, 74.18; H, 7.75; N, 6.83: Found. C, 73.87; H, 7.95; N, 6.78.

実施例50(化合物50の製造)

1-アリル-7-プロモ-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾア

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

187

ゼピン-4-カルボキサミド(262mg)、4-ブトキシエトキシフェニルホウ酸(169mg)、炭酸カリウム(196mg)をトルエン(15ml)、エタノール(1.5ml)、水(1.5ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(45mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で6時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:16)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1-アリル-7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物50)(46mg)を得た。

m. p. 103. 0-104. 0 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.49 (m, 2H),

- 1.58-1.82 (m, 6H), 2.21 (s, 3H), 2.67 (br, 1H), 2.90 (br, 2H), 3.32-3.43 (m, 4H), 3.52-3.58 (m, 4H), 3.80 (t, 2H, J=4.8 Hz), 3.93-4.10 (m, 4H), 4.16 (t, 2H, J=4.6 Hz), 5.29 (d, 2H, J=14.0 Hz), 5.95 (br, 1H), 6.90 (d, 1H, J=8.6 Hz), 6.98 (d, 2H, J= 8.8 Hz), 7.30 (d, 2H, J= 8.4 Hz), 7.38-7.56 (m, 8H). 実施例 5.1 (化合物 5.1 の製造)
- 20 1-(2-メトキシベンジル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(190mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(139mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(25ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(104mg)、トリエチルアミン(476mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において3.5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

188

して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:8)、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1-(2-メトキシベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポキサミド(化合物51)(169mg)を得た。

m. p. 118. 0-119. 0 ℃

5

10

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.59-1.82 (m, 6H), 2.21 (s, 3H), 2.65 (br, 1H), 2.89 (br, 2H), 3.30-3.42 (m, 4H), 3.51 (t, 2H, J=7.0 Hz), 3.57 (s, 2H), 3.80 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.89 (s, 3H), 4.04 (d, 2H, J=11.0 Hz), 4.16 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.59 (s, 2H), 6.82 (d, 1H, J=8.8 Hz), 6.92-6.99 (m, 4H), 7.16 (d, 1H, J=6.6 Hz), 7.28-7.35 (m, 4H), 7.43-7.56 (m, 7H). 元素分析 C₄₃H₅₁N₃O₅·0.2H₂O Calcd. C, 74.47; H, 7.42; N, 6.06: Found. C, 74.20; H, 7.53; N, 6.02.

15 実施例52(化合物52の製造)

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(230mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(164mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(25ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(121mg)、トリエチルアミン(558mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において3.5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。15 有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:8)、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-

ル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド (化合物 <math>52) (236mg) を得た。

m. p. 111. 5-112. 5 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.25-1.44 (m, 2H),

- 5 1. 50-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 90 (br, 2H), 3. 32-3. 42 (m, 4H), 3. 52-3. 57 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 89 (s, 3H), 4. 04 (d, 2H, J=11. 8 Hz), 4. 15 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 59 (s, 2H), 6. 82 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 92-6. 99 (m, 4H), 7. 16 (d, 1H, J=6. 6 Hz), 7. 26-7. 32 (m, 4H), 7. 44-7. 57 (m, 7H).
- 10 元素分析 $C_{44}H_{53}N_3O_5 \cdot 0.1H_2O$ Calcd. C, 74.88; H, 7.60; N, 5.96: Found. C, 74.62; H, 7.39; N, 5.89.

実施例53(化合物53の製造)

1-(3-メトキシベンジル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2. 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸 (110mg) のテト ラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオ 15 ニル(80mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減 圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフ ラン(25ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (60mg)、トリエチルアミン (273m g) のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0 $^{\circ}$ において加えた。室温で、窒 20 素雰囲気下において5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノー ル:酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶とし T1-(3-メトキシベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒド]]25 ロピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエト キシフェニル) -2. 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド (化合物53)(62mg)を得た。

m. p. 113. 0-114. 0 ℃

 1 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 56-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 62 (br, 1H), 2. 86 (br, 2H), 3. 32-3. 45 (m, 4H), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 03 (d, 2H, J=9. 8 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 82-6. 92 (m, 4H), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 38 (m, 4H), 7. 45-7. 56 (m, 7H).

実施例54(化合物54の製造)

7 - (4 - プトキシエトキシフェニル) - 1 - (3 - メトキシベンジル) - 2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸(150mg)のテトラヒ ドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル (107mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧 10 下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラ ン(25m1)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4 -イル) アミノ] メチル] アニリン (79mg)、トリエチルアミン (363mg) のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰 囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽 15 和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し (メタノール:酢酸 エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4 -プトキシエトキシフェニル) -1 -(3 -メトキシベンジル) - N -[4 -[[N]-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル] 20 -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物54) (29mg)を得た。

m. p. 107. 5-108. 5 ℃

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.33-1.45 (m, 2H),

25 1. 57-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 86 (br, 2H), 3. 32-3. 45 (m, 4H), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 03 (d, 2H, J=9. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 82-6. 92 (m, 4H), 6. 97 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 39 (m, 4H), 7. 44-7. 55 (m, 7H).

元素分析 C44H53N3O5 Calcd. C, 75.08; H, 7.59; N, 5.97: Found. C, 74.74; H,

7. 52; N, 5. 91.

実施例55(化合物55の製造)

1-(4-メトキシベンジル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(110mg)のテト 5 ラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオ ニル (96mg) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減 圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフ ラン(30ml)に懸濁させ、4~[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (71mg)、トリエチルアミン (328m g) のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0 $^{\circ}$ において加えた。室温で、窒 10 素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層 を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール: 酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1 - (4-メトキシベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピ 15 ランー4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキシ フェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ペンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化 合55)(86mg)を得た。

m. p. 160. 0-161. 0 ℃

- 20 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 8 Hz), 1. 58-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 81 (br, 2H), 3. 32-3. 42 (m, 4H), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 78-3. 82 (m, 5H), 4. 03 (d, 2H, J=9. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 54 (s, 2H), 6. 89-7. 00 (m, 5H), 7. 22-7. 41 (m, 5H), 7. 45-7. 56 (m, 7H).
- 25 元素分析 C₄₃H₅₁N₃O₅·0. 4H₂O Calcd. C, 74.08; H, 7.43; N, 6.03: Found. C, 73.82; H, 7.60; N, 5.99.

実施例56(化合物56の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(4-メトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(<math>140mg)のテトラヒ

ドロフラン(10m1)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(100mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(25ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(74mg)、トリエチルアミン(344mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において3.5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノー

10 ル:酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(4-メトキシベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 5 6)(8 9 mg)を得た。

15 m. p. 151. 0-152. 0 ℃

5

20

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 26-1. 46 (m, 2H), 1. 50-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 81 (br, 2H), 3. 28-3. 42 (m, 4H), 3. 52-3. 60 (m, 4H), 3. 77-3. 82 (m, 5H), 4. 03 (d, 2H, J=10. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 54 (s, 2H), 6. 89-7. 22 (m, 5H), 7. 20-7. 40 (m, 5H), 7. 45-7. 56 (m, 7H).

元素分析 C₄₄H₅₃N₃O₅·0. 3H₂O Calcd. C, 74. 50 ; H, 7. 62 ; N, 5. 93 : Found. C, 74. 34 ; H, 7. 62 ; N, 5. 96.

実施例57(化合物57の製造)

7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(250mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(193mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(25ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4

ーイル)アミノ] メチル] アニリン(143 mg)、トリエチルアミン(655 mg)のテトラヒドロフラン(10 ml)溶液に0 ℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶としてNー[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)] アミノ] メチル]フェニル] -7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-1-(3-チェニルメチル)-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物57)(<math>260 mg) を得た。

m. p. 131. 5-132. 5 ℃

5

10

15

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 58-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 84 (br, 2H), 3. 32-3. 42 (m, 4H), 3. 51 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 2 Hz), 4. 03 (d, 2H, J=10. 6 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 93-7. 06 (m, 4H), 7. 16 (br, 1H), 7. 28-7. 42 (m, 4H), 7. 45-7. 55 (m, 7H).

元素分析 $C_{40}H_{47}N_3O_4S \cdot 0.1H_2O$ Calcd. C, 71.95; H, 7.13; N, 6.29: Found. C, 71.66; H, 7.12; N, 6.22.

実施例58(化合物58の製造)

7 ー (4 ープトキシエトキシフェニル) ー1 ー (3 ーチエニルメチル) ー2, 3 ージヒドロー1 ーペンゾアゼピンー4 ーカルボン酸 (250mg) のテトラヒドロフラン (10ml) 溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル (187mg) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン (25ml) に懸濁させ、4 ー [[NーメチルーNー(テトラヒドロピランー4ーイル)アミノ] メチル] アニリン (138mg)、トリエチルアミン (638mg)のテトラヒドロフラン (10ml) 溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得

m. p. 122. 0-123. 0 ℃

5

20

25

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 50 (m, 2H),
1. 60-1. 75 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 60 (br, 1H), 2. 84 (br, 2H), 3. 32-3. 45 (m,
4H), 3. 52-3. 58 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 0 Hz), 4. 05 (d, 2H, J=12. 2 Hz), 4. 16
(t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 93-7. 06 (m, 4H), 7. 16 (br, 1H), 7. 32-

元素分析 C₄₁H₄₉N₃O₄S Calcd. C, 72.43; H, 7.26; N, 6.18: Found. C, 72.03; H, 7.44; N, 6.12.

15 実施例59(化合物59の製造)

7. 42 (m, 4H), 7. 45-7. 55 (m, 7H).

7- (4-プロポキシエトキシフェニル) -1- (2-チエニルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (240mg) のテトラヒドロフラン (10m1) 溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル (184mg) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン (30m1) に懸濁させ、4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (137mg)、トリエチルアミン (629mg) のテトラヒドロフラン (10ml) 溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し (メタノール:酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶としてN-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル]フェニル] -7- (4-プロポキシエトキシフェニル) -1- (2-チエニルメ

15

20

25

チル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド (化合物 59) (152mg) を得た。

m. p. 104. 5-105. 5 ℃

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 57-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 62 (br, 1H), 2. 88 (br, 2H), 3. 32-3. 41 (m, 4H), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=11. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 73 (s, 2H), 6. 96-7. 05 (m, 5H), 7. 26-7. 32 (m, 3H), 7. 40-7. 60 (m, 8H).

元素分析 C₄₀H₄₇N₃O₄S Calcd. C, 72.15; H, 7.11; N, 6.31: Found. C, 71.87; 10 H, 6.92; N, 6.26.

実施例60(化合物60の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-チエニルメチル)-2. 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(110mg)のテトラヒ ドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル (82mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下 で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン **(20ml)に懸濁させ、4- [[N-メチル-N- (テトラヒドロピラン-4-**イル) アミノ] メチル] アニリン (61mg)、トリエチルアミン (279mg) のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰 囲気下において3時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢 酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-ドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(2-チエニルメチ ル) - 2. 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボキサミド(化合物 6 0) (86mg) を得た。

m. p. 84. 0-85. 0 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 2H, J=7.2 Hz), 1.34-1.50 (m, 2H),

1. 59-1. 80 (m, 6H), 2. 22 (s, 3H), 2. 66 (br, 1H), 2. 89 (br, 2H), 3. 30-3. 45 (m, 4H), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 58 (s, 2H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 0 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=12. 6 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 73 (s, 2H), 6. 96-7. 06 (m, 5H), 7. 29-7. 33 (m, 3H), 7. 45-7. 56 (m, 8H).

5 元素分析 C₄₁H₄₉N₃O₄S Calcd. C, 71.29; H, 7.33; N, 6.08: Found. C, 71.14; H, 7.12; N, 6.01.

実施例61(化合物61の製造)

3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200mg)のテトラヒ 10 ドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル (159mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧 下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラ ン(25ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4 ーイル) アミノ] メチル] アニリン (118mg)、トリエチルアミン (546m g) のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒 15 素雰囲気下において4.5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去 して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノ ール:酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶と して1 - (3 - 7)ルメチル) -N - [4 - [[N - メチル - N - (テトラヒドロ20 ピランー4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキ シフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化 合物61)(153mg)を得た。

m. p. 115. 0-116. 0 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 59-1. 85 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 85 (br, 2H), 3. 32-3. 43 (m, 4H), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=14. 6 Hz), 4. 17 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 41 (s, 2H), 6. 40 (s, 1H), 6. 96-7. 01 (m, 3H), 7. 30 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 43-7. 56 (m, 10H).

元素分析 $C_{40}H_{47}N_3O_5$ Calcd. C, 73.93; H, 7.29; N, 6.47: Found. C, 73.53; H, 7.32; N, 6.38.

実施例62(化合物62の製造)

7 - (4 - プトキシエトキシフェニル) - 1 - (3 - フリルメチル) - 2, 3ージヒドロー1 - ペンゾアゼピンー4 - カルボン酸(200mg)のテトラヒド 5 ロフラン (10ml) 溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(1 55mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で 溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(2 5ml) に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)]アミノ] メチル] アニリン(115mg)、トリエチルアミン(526mg)のテ 10 トラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気 下において4. 5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢 酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-15 (4-プトキシエトキシフェニル) -1 - (3-フリルメチル) -N - [4-[[N]]]-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド (化合物 6 2)(125mg) を得た。

20 m. p. 116. 0-117. 0 ℃

25

'H-NMR (200MHz, CDCI₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 25-1. 45 (m, 2H), 1. 58-1. 81 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 84 (br, 2H), 3. 32-3. 43 (m, 4H), 3. 56 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=10. 6 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 41 (s, 2H), 6. 40 (d, 1H, J=0. 8 Hz), 6. 96-7. 01 (m, 3H), 7. 30 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 38-7. 56 (m, 10H).

元素分析 $C_{41}H_{49}N_3O_5 \cdot 0.2H_2O$ Calcd. C, 73.81; H, 7.41; N, 6.30: Found. C, 73.71; H, 7.43; N, 6.18.

実施例63(化合物63の製造)

 $7 - (4 - \vec{J}) + \hat{J} + \hat{J$

3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200mg)のテトラヒ ドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル (138mg) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧 下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラ ン(30m1)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4 5 -イル) アミノ] メチル] アニリン (103mg)、トリエチルアミン (476m g) のテトラヒドロフラン(10m1)溶液に0℃において加えた。室温で、窒 素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層 を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール: 10 酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7 -(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-エトキシベンジル)-N-[4]- [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェ ニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 63) (161mg) を得た。 15

m. p. 104. 5-105. 5 ℃

20

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 32-1. 47 (m, 5H), 1. 56-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 63 (br, 1H), 2. 90 (br, 2H), 3. 32-3. 42 (m, 4H), 3. 52-3. 57 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 01-4. 18 (m, 6H), 4. 60 (s, 2H), 6. 84 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 89-6. 99 (m, 5H), 7. 16 (d, 1H, J=6. 2 Hz), 7. 27-7. 37 (m, 4H), 7. 44-7. 56 (m, 6H).

元素分析 $C_{45}H_{55}N_3O_5$ Calcd. C, 75. 28 ; H, 7. 72 ; N, 5. 85 : Found. C, 74. 94 ; H, 7. 77 ; N, 5. 67.

実施例64(化合物64の製造)

25 7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-プロポキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(134mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロ

フラン (30ml) に懸濁させ、4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン (100mg)、トリエチルアミン (455mg) のテトラヒドロフラン (10ml) 溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において4.5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し (メタノール:酢酸エチル=1:8)、ペキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(3-プロポ10キシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物64)(207mg)を得た。

m. p. 114. 5-115. 5 ℃

15

25

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.02 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H), 1.57-1.85 (m, 8H), 2.21 (s, 3H), 2.63 (br, 1H), 2.86 (br, 2H), 3.30-3.46 (m, 4H), 3.52-3.59 (m, 4H), 3.80 (t, 2H, J=4.0 Hz), 3.91 (t, 2H, J=6.6 Hz), 4.04 (d, 2H, J=10.4 Hz), 4.16 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.57 (s, 2H), 6.85-7.00 (m, 6H), 7.26-7.40 (m, 4H), 7.45-7.56 (m, 7H). 元素分析 C₄₆H₅₇N₃O₅ Calcd. C, 75.48 ; H, 7.85 ; N, 5.74 : Found. C, 75.21 ; H, 7.85 ; N, 5.64.

20 実施例65 (化合物65の製造)

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2,5-ジメトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(134mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(30ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(100mg)、トリエチルアミン(455mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機

層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2,5-ジメトキシベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物65)(210mg)を得た。

m. p. 143. 0-144. 0 ℃

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.32-1.45 (m, 2H),

- 10 1. 56-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 90 (br, 2H), 3. 32-3. 47 (m, 4H), 3. 55 (t, 2H, J=2. 0 Hz), 3. 57 (s, 2H), 3. 71 (s, 3H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 0 Hz), 3. 84 (s, 3H), 4. 04 (d, 2H, J=14. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 56 (s, 2H), 6. 76-6. 89 (m, 4H), 6. 97 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 36 (m, 3H), 7. 44-7. 56 (m, 7H).
- 15 元素分析 C₄₅H₅₅N₃O₅ Calcd. C, 73.64 ; H, 7.55 ; N, 5.73 : Found. C, 73.37 ; H, 7.63 ; N, 5.66.

実施例66(化合物66の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-フルオロベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(146mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(30ml)に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(108mg)、トリエチルアミン(496mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:8)、黄色のアモルファスとして7-(4-プトキシエトキシフ

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

201

ェニル)-1-(2-7)ルオロベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-7]]] メチル〕フェニル〕-2 、 $3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 6 6)(1 3 9 m g)を得た。 <math>^{1}$ H-NMR(200MHz,CDCl3) δ 0.93(t,3H,J=7.2 Hz),1.30-1.50(m,2H),

5 1. 51-1. 82 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 88 (br, 2H), 3. 30-3. 45 (m, 4H), 3. 50-3. 62 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=11. 0 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 65 (s, 2H), 6. 86 (d, 1H, J=8. 6 Hz), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 07-7. 16 (m, 2H), 7. 20-7. 60 (m, 12H).

元素分析 C₄₃H₅₀₁N₃O₄·0. 8H₂O Calcd. C, 73.13; H, 7.14; N, 5.95: Found. C, 72.93; H, 7.22; N, 5.79.

実施例67(化合物67の製造)

15

20

25

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルイミダゾール-2-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(140mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(41mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。次いでこの混合物を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(75mg)、トリエチルアミン(346mg)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(酢酸エチル)、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルイミダゾール-2-イル)メチル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物67)(65mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 30-1. 45 (m, 2H), 1. 55-1. 80 (m, 6H), 2. 20 (s, 3H), 2. 51 (br, 2H), 2. 64 (br, 1H), 3. 30-3. 45 (m, 4H), 3. 52-3. 59 (m, 5H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=10. 2 Hz), 4. 17

(t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 62 (s, 2H), 4. 79 (s, 2H), 6. 90 (d, 1H, J=1. 2 Hz), 6. 97-7. 01 (m, 3H), 7. 07 (d, 1H, J=8. 0 Hz), 7. 27-7. 32 (m, 2H), 7. 46-7. 57 (m, 8H).

実施例68(化合物68の製造)

- 7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イル)メチ 5 $\mathcal{W} = 2$, $3 - \mathcal{Y} = \mathcal{Y} = 1 - \mathcal{Y} = \mathcal{Y} = 2 -$ クロロメタン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニ ル(23mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。次い でこの溶液を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ] メチル] アニリン(42mg)、トリエチルアミン(385mg)のジクロロメタ 10 ン(20ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜 撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸 マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:3)、黄 色のアモルファスとして7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[N]15 -メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル] -1-(チアゾール-2-イル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピ ン-4-カルボキサミド(化合物68)(66mg)を得た。
 - $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.33-1.45 (m, 2H).
- 20 1.58-1.80 (m, 6H), 2.21 (s, 3H), 2.65 (br, 1H), 2.95 (br, 2H), 3.30-3.57 (m, 8H), 3.80 (t, 2H, J=4.0 Hz), 4.04 (d, 2H, J=10.4 Hz), 4.16 (t, 2H, J=5.0 Hz), 4.88 (s, 2H), 6.96-7.03 (m, 3H), 7.26-7.60 (m, 8H), 7.80 (d, 1H, J=3.2 Hz). 元素分析 C₄₀H₄₈N₄O₄S Calcd. C, 70.56 ; H, 7.11 ; N, 8.23 : Found. C, 70.38 ; H, 7.12 ; N, 8.18.
- 25 実施例69(化合物69の製造)

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(3 80mg)のジクロロメタン(20ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃ で塩化チオニル(124mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間 撹拌した。次いでこの溶液を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-1)] アニリン(229mg)、トリエチルアミン(2.1g)のジクロロメタン(30m1)溶液に0 ℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:3)、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-7)トキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-4-1)]メチル] -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-1)]]メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 <math>69)(338mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 50-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 63 (br, 1H), 2. 85 (br, 2H), 3. 28-3. 45 (m, 4H), 3. 52-3. 59 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 0 Hz), 3. 90 (s, 3H), 4. 04 (d, 2H, J=11. 6 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 44 (s, 2H), 6. 96-7. 01 (m, 3H), 7. 15-7. 22 (m, 3H), 7. 26-7. 39 (m, 3H), 7. 45-7. 55 (m, 9H).

元素分析 $C_{41}H_{51}N_5O_4$ Calcd. C, 72.64; H, 7.58; N, 10.33: Found. C, 72.34; H, 7.59; N, 10.34.

実施例70(化合物70の製造)

5

10

15

7 - (4 - ブトキシエトキシフェニル) - 1 - [(1 - メチルピラゾール-5 - イル) メチル] - 2, 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸(2 0 0 mg)のテトラヒドロフラン(1 0 m l)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(1 5 0 mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。次いでこの混合液を4 - [[N - メチル-N - (テトラヒドロピラン-4 - イル)アミノ]メチル]アニリン(1 1 1 mg)、トリエチルアミン(1 0 g)のテトラヒドロフラン(2 5 m l)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノー

10

ル:酢酸エチル=1:3)、黄色のアモルファスとして7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-5-イル)メチル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物70)(60mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 50-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 40-2. 70 (m, 3H), 3. 30-3. 45 (m, 4H), 3. 52-3. 59 (m, 4H), 3. 79-3. 84 (m, 5H), 4. 04 (d, 2H, J=10. 6 Hz), 4. 17 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 55 (s, 2H), 6. 25 (d, 1H, J=1. 8 Hz), 6. 93-7. 02 (m, 3H), 7. 30 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 42-7. 57 (m, 9H).

元素分析 $C_{41}H_{51}N_5O_4 \cdot 0.2H_2O$ Calcd. C, 72.26; H, 7.60; N, 10.28: Found. C, 72.02; H, 7.46; N, 10.03.

実施例71(化合物71の製造)

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(3,5-ジメチルイソキサゾ ールー4ーイル)メチル]-2、3-ジヒドロー1ーベンゾアゼピン-4-カル 15 ポン酸(140mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加 えた。次いで0℃で塩化チオニル(102mg)を加えた後、室温に戻して窒素 雰囲気下で1時間撹拌した。次いでこの混合液を4-[[N-メチル-N-(テト ラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(75mg)、トリエチル アミン(690mg)のテトラヒドロフラン(25ml)溶液に0℃において加 20 えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで 抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減 圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製 し (メタノール:酢酸エチル=1:3)、黄色のアモルファスとして7-(4-ブ トキシエトキシフェニル) -1-[(3,5-ジメチルイソキサゾール-4-イル) 25 メチル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)]ア ミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボキサミド (化合物 7 1) (4 5 mg) を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.33-1.45 (m, 2H),

1. 50-1. 80 (m, 6H), 2. 22 (s, 6H), 2. 41 (s, 3H), 2. 67 (br, 2H), 3. 20 (br, 2H), 3. 30-3. 44 (m, 2H), 3. 52-3. 59 (m, 4H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=9. 2 Hz), 4. 17 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 29 (s, 2H), 6. 95-7. 02 (m, 3H), 7. 31 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 42-7. 57 (m, 8H).

5 元素分析 C₄₂H₅₂N₄O₅·O. 2H₂O Calcd. C, 72. 42; H, 7. 52; N, 8. 04: Found. C, 72. 15; H, 7. 72; N, 7. 81.

実施例72 (化合物72の製造)

10

15

20

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-フリルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200mg)のテトラヒド ロフラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(1 55mg) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で . 溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(1 5 m 1) に懸濁させ、4 - [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (115mg)、トリエチルアミン(1.1g) のテト ラヒドロフラン(10m1)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下 において2.5時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽 和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸 エチル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4)-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-フリルメチル)-N-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物72)(1 99mg) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.37-1.48 (m, 2H),

25 1. 58-1. 80 (m, 6H), 2. 22 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 85 (br, 2H), 3. 27-3. 46 (m, 4H), 3. 52-3. 57 (m, 4H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 6 Hz), 4. 03 (d, 2H, J=11. 8 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 51 (s, 2H), 6. 29 (d, 1H, J=3. 2 Hz), 6. 38 (dd, 1H, J=2. 8, 1. 8 Hz), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 09 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 7. 31 (d, 2H, J=8. 6 Hz), 7. 40-7. 56 (m, 9H).

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

206

元素分析 C₄₁H₄₉N₃O₅·0. 1H₂O Calcd. C, 73. 97; H, 7. 42; N, 6. 31; Found. C, 73. 77; H, 7. 24; N, 6. 28.

実施例73 (化合物73の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-ピリジルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(50mg)のジクロロメ 5 タン(5ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(17m g) を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。次いでこの溶液 を4 - [[N - メチル - N - (テトラヒドロピラン - 4 - イル) アミノ] メチル]アニリン(31mg)、トリエチルアミン(278mg)のジクロロメタン(15 ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した 10 後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシ ウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:3)、黄色のアモ ルファスとして7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチ 15 (2-ピリジルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ キサミド(化合物73)(31mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 30-1. 44 (m, 2H), 1. 52-1. 82 (m, 6H), 2. 22 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 93 (br, 2H), 3. 30-3. 58 (m, 8H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=10. 6 Hz), 4. 15 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 73 (s, 2H), 6. 85 (d, 1H, J=8. 6 Hz), 6. 97 (d, 2H, J=8. 6 Hz), 7. 20-7. 37 (m, 5H), 7. 44-7. 71 (m, 8H), 8. 65 (d, 1H, J=5. 2 Hz).

実施例74 (化合物74の製造)...

20

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テ トラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロールーインゾアゼピン-4ーカルボキサミド(150mg)、1-メチルピロールー2-カルボキシアルデヒド(140mg)の1,2-ジクロロエタン(10m 1)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(326mg)を加え窒素雰囲気下、室温で4日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層

を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(メタノール:酢酸エチル=1:6) 黄色のアモルファスとして7-(4-7)トキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピロール-2-7)] メチル]-N-[4-[N-2+1]] マニル]-2 、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 <math>7-4) (8 mg) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) る 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.30-1.49 (m, 2H), 1.54-1.85 (m, 6H), 2.21 (s, 3H), 2.50 (br, 2H), 2.65 (br, 1H), 3.25-3.59 (m, 11H), 3.81 (t, 2H, J=4.4 Hz), 4.04 (d, 2H, J=11.8 Hz), 4.17 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.47 (s, 2H), 6.11 (t, 1H, J=2.8 Hz), 6.16 (s, 1H), 6.66 (s, 1H), 6.97-7.06 (m, 3H), 7.29 (d, 2H, J=9.8 Hz), 7.46-7.56 (m, 8H). 実施例 7.5 (化合物 7.5 の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ 15 -1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(130mg)、2-メチルオキサゾ -ル-4-カルボキシアルデヒド(100mg)の1, 2-ジクロロエタン(1)0ml) 溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナドリウム (378mg) を加え窒 素雰囲気下、室温で5日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去 20 して得られた残渣を、塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(へ キサン:酢酸エチル=1:2) 黄色のアモルファスとして7-(4-プトキシエ トキシフェニル) -1-[(2-メチルオキサゾール-4-イル)メチル] -N-フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化 25 合物 75) (29 mg) を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 54-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 48 (s, 3H), 2. 63 (br, 1H), 2. 90 (br, 2H), 3. 30-3. 45 (m, 4H), 3. 52-3. 58 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 6 Hz), 4. 04 (d, 2H,

J=11. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 43 (s, 2H), 6. 96-7. 05 (m, 3H), 7. 30 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 38-7. 55 (m, 9H).

実施例76 (化合物76の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(2-メチルチアゾール-4-5 イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(1 50mg)のクロロホルム(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃ で塩化チオニル(47mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹 拌した。 次いでこの溶液を4- [[N-メチル-N- (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン(87mg)、トリエチルアミン(800mg) のクロロホルム(20m1)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下 10 において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩 水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル =1:3)、黄色のアモルファスとして7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1 - [(2 - メチルチアゾール - 4 - イル) メチル] - N - [4 - [[N - メチル 15 -N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2.3ージヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物76)(37mg) を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H).

20 1. 50-1. 82 (m, 6H), 2. 22 (s, 3H), 2. 66 (br, 1H), 2. 74 (s, 3H), 2. 91 (br, 2H), 3. 30-3. 48 (m, 4H), 3. 52-3. 58 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=11. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 67 (s, 2H), 6. 92-7. 00 (m, 4H), 7. 26-7. 60 (m, 10H).

実施例77 (化合物77の製造)

25 7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(3-メチルイソチアゾールー5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(150mg)のジクロロメタン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(47mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。次いでこの溶液を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン

-4-7(800 mg) のジクロロメタン(20ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:3)、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7ー(4ープトキシエトキシフェニル)-1-[(3-メチルイソチアゾール-5ーイル)メチル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5ーイル)アミノ] メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 77)(96 mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93. (t, 3H, J=6. 8 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 50-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 49 (s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 94 (br, 2H), 3. 31-3. 41 (m, 4H), 3. 52-3. 58 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=10. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 79 (s, 2H), 6. 90-7. 01 (m, 4H), 7. 31 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 38-7. 56 (m, 8H).

元素分析 $C_{41}H_{50}N_4O_4S$ Calcd. C, 70.86; H, 7.25; N, 8.06: Found. C, 70.57; H, 7.01; N, 8.02.

実施例78 (化合物78の製造)

5

10

15

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-チエニルカルボニル)20 2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(100mg)のジクロロメタン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(31mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。次いでこの溶液を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(57mg)、トリエチルアミン(520mg)のジクロロメタン(20ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:3)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して無色の結晶として7-(4-プトキシエトキ

シフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-(2-チェニルカルボニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 78)(43 mg)を得た。

5 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H),
1. 50-1. 81 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 62 (br, 1H), 3. 10 (br, 2H), 3. 37 (td, 2H,
J=10. 6, 2. 8 Hz), 3. 53-3. 59 (m, 4H), 3. 82 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=12. 6
Hz), 4. 18 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 6. 80-6. 83 (m, 2H), 7. 02 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 12
(d, 1H, J=8. 0 Hz), 7. 29-7. 41 (m, 4H), 7. 51-7. 60 (m, 6H), 7. 74 (d, 1H, J=2. 2
Hz).

元素分析 C₄₁H₄₇N₃O₅S·0. 2H₂O Calcd. C, 70. 60 ; H, 6. 85 ; N, 6. 02 : Found. C, 70. 46 ; H, 6. 89 ; N, 5. 97.

実施例79 (化合物79の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1- [(1-エチルピラゾール-4-(1) イル) メチル] (-2) 3 (-3) (-2) (-3) (-15 5 0 m g) のジクロロメタン (1 0 m l) 溶液にDMFを一滴加えた。 次いで 0 ℃ で塩化チオニル(47mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹 拌した。次いでこの溶液を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (88mg)、トリエチルアミン (805mg) のジクロロメタン (20ml) 溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気 20 下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食 塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチ ル=1:3)、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル) - 1 - [(1 - エチルピラゾール - 4 - イル) メチル] 25 -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メ チル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミ ド(化合物79)(99mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.85 (m, 11H), 2.21

(s, 3H), 2. 64 (br, 1H), 2. 84 (br, 2H), 3. 29-3. 46 (m, 4H), 3. 52-3. 59 (m, 4H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=9. 4 Hz), 4. 11-4. 18 (m, 4H), 4. 44 (s, 2H), 6. 96-7. 01 (m, 3H), 7. 28-7. 36 (m, 3H), 7. 40-7. 56 (m, 9H).

元素分析 $C_{42}H_{53}N_5O_4$ Calcd. C, 72.91; H, 7.72; N, 10.12: Found. C, 72.69; H, 8.00; N, 9.92

実施例80(化合物80の製造)

5

25

2-メチルジオキソラン-2-イル酢酸のテトラヒドロフラン(10ml)溶 液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(80mg)を加えた後、 室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。この溶液を7-(4-プトキシエ トキシフェニル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-10 イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピンー 4-カルポキサミド (100mg)、ピリジン (528mg) のテトラヒドロフラン(20m1)溶液に0℃において加えた。室温で、窒素雰囲気下において終夜 撹拌して、セライトを用いて不溶物を濾去した後、水を加えて酢酸エチルで抽出 した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下 15 で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し (メタノール:酢酸エチル=1:3)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して無色 の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[2-(2-メチル $-1.3 - \frac{1}{2} + \frac{1}{2} + \frac{1}{2} - \frac{1}{2} + \frac{1}{2}$ - (テトラヒドロピラン-5-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジ 20 ヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物80)(60mg)を 得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 34-1. 85 (m, 11H), 2. 21 (s, 3H), 2. 50-3. 05 (m, 5H), 3. 20 (d, 1H, J=13. 6 Hz), 3. 38 (td, 2H, J=10. 8, 3. 6 Hz), 3. 53-3. 70 (m, 5H), 3. 75-3. 95 (m, 5H), 4. 04 (d, 2H, J=10. 2 Hz), 4. 18 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 90 (d, 1H, J=13. 2 Hz), 7. 03 (d, 2H, J=9. 2 Hz), 7. 29-7. 35 (m, 3H), 7. 51-7. 67 (m, 8H).

元素分析 C₄₂H₅₃N₃O₇·0. 1H₂O Calcd. C, 70.68; H, 7.51; N, 5.89: Found. C, 70.41; H, 7.33; N, 5.89.

実施例81 (化合物81の製造)

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(4-メチルチアゾール-5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸(1 50mg)、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (88mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (96mg) のDMF(15ml)溶液に、触媒量のN, N-ジメチル-4-アミノピリジン を加えた後1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピルカルポジイミド(1 37mg) を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。水を加えて、酢酸エチ ルで抽出して有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を 減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精 10 製し (メタノール:酢酸エチル=1:3)、黄色のアモルファスとしてとして7-ドロピランー5ーイル)アミノ]メチル]フェニル]ー1-[(4ーメチルチアゾ ールー5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カル ボキサミド(化合物81)(7mg)を得た。 15

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 47 (m, 2H), 1. 51-1. 80 (m, 6H), 2. 21 (s, 3H), 2. 52 (s, 3H), 2. 63 (br, 1H), 2. 84 (br, 2H), 3. 33-3. 42 (m, 4H), 3. 52-3. 59 (m, 4H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=12. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 67 (s, 2H), 6. 95 (d, 1H, J=6. 2 Hz), 6. 99 (d, 2H, J=7. 0 Hz), 7. 30 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 40-7. 56 (m, 8H), 8. 68 (s, 1H).

実施例82 (化合物82の製造)

20

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-イソプロピルピラゾール -4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン 25 酸(150mg)のジクロロメタン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次 いで0℃で塩化チオニル(49mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で 1時間撹拌した。次いでこの溶液を4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラ ン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン(90mg)、トリエチルアミン(83 0mg)のジクロロメタン(20ml)溶液に0℃において加えた。室温で、窒 素雰囲気下において終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エチル=1:3)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-イソプロピルピラゾール-4-イル)メチル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物82)(119mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 85 (m, 14H), 2. 21 (s, 3H), 2. 65 (br, 1H), 2. 84 (br, 2H), 3. 36-3. 52 (m, 4H), 3. 56-3. 59 (m, 4H), 3. 81 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 04 (d, 2H, J=11. 8 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 z), 4. 44-4. 52 (m, 3H), 6. 96-7. 02 (m, 3H), 7. 30 (d, 2H, J=8. 6 Hz), 7. 39-7. 56 (m, 10H).

元素分析 $C_{43}H_{55}N_5O_4$ Calcd. C, 73.16; H, 7.85; N, 9.92: Found. C, 72.99; 15 H, 7.76; N, 9.75

参考例147

5

20

25

へキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(0.17g)のDMF(5m1)懸濁液に7-プロモ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.0g)のDMF(10m1)溶液を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して1時間撹拌した。次いで臭化アリル(0.56g)のDMF(5m1)溶液を0℃において滴下した後、室温に戻して終夜撹拌した。酢酸エチルと水を加えて分液し、有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=7:1)黄色の油状物として1-アリル-7-プロモ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.38g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 79 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 3. 22 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 80 (s, 3H), 3. 89 (d, 2H, J=4. 8 Hz), 5. 16-5. 28 (m, 2H), 5. 81-5. 97 (m, 1H), 6. 58 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 7. 23 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 6 Hz), 7. 4 (d, 1H, J=2. 6 Hz),

7. 59 (s, 1H).

参考例148

1-アリル-7-プロモ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(274mg)、4-プロポキシエトキシフェニルホウ酸(248mg)、炭酸カリウム(307mg)をトルエン(20ml)、エタノール(2ml)、水(2ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(69mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で8時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=4:1) 黄色の油状物として1-アリル-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(269mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 8 Hz), 1. 58-1. 75 (m, 2H), 2. 81 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 3. 27 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 75-3. 83 (m, 5H), 3. 96 (d, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 5. 23-5. 30 (m, 2H), 5. 88-6. 02 (m, 1H), 6. 87 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 97 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 39 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 2 Hz), 7. 46 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 52 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 78 (s, 1H).

20 参考例149

15

25

1-アリルー7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(262mg)のテトラヒドロフラン(19m 1)、メタノール(19m 1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(6.3m 1)を加え室温で終夜撹拌した。次いで0℃で水、1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンで洗って、黄色の結晶として1-アリルー7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(199mg)を得た。



m. p. 152. 0−153. 0°C

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 56-1. 74 (m, 2H), 3. 00 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 30 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 51 (t, 2H, J=6. 4 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 97 (d, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 5. 24-5. 30 (m, 2H), 5. 89-6. 10 (m, 1H), 6. 88 (d, 1H, J=8. 4 Hz), 6. 98 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 40-7. 49 (m, 3H), 7. 53 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 88 (s, 1H).

元素分析 $C_{25}H_{29}NO_4 \cdot 0.1H_2O$ Calcd. C, 73.36; H, 7.19; N, 3.42: Found. C, 73.11; H. 7.09; N, 3.25.

参考例150

5

- 20 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.81 (t, 2H, J=5.8 Hz), 3.23 (t, 2H, J=5.2 Hz), 3.90 (d, 2H, J=4.8 Hz), 4.69-4.73 (m, 2H), 5.11-5.42 (m, 4H), 5.81-6.07 (m, 2H), 6.68 (d, 1H, J=9.2 Hz), 7.23 (dd, 1H, J=8.8, 2.2 Hz), 7.43 (d, 1H, J=2.4 Hz), 7.62 (s, 1H).

参考例151

25 1-アリル-7-プロモ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アリル(224mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(74mg)、モルホリン(560mg)を加え、アルゴン雰囲気下、室温で2時間撹拌した。0℃で水を加え、次いで1N塩酸で酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を0.1N塩酸

で洗い、さらに水、飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して、黄色のアモルファスとして1-アリル-7-ブロモ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(198mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 2. 80 (t, 2H, J=4. 2 Hz), 3. 23 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 91 (d, 2H, J=4. 8 Hz), 5. 17-5. 28 (m, 2H), 5. 84-5. 98 (m, 1H), 6. 69 (d, 1H, J=9. 2 Hz), 7. 24 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 2 Hz), 7. 43-7. 73 (m, 2H).

参考例152

5

10

15

20

1-アリルー7-プロモー2, 3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピンー4ーカルボン酸 (320mg) をテトラヒドロフラン (15ml) に溶かし、DMF (0.3ml)を加えた。次いで、0℃において塩化チオニル (0.23ml)を加えた後、室温で、窒素雰囲気下において2時間撹拌した。減圧下で溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン (25ml) に懸濁させ、4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン (275mg)、トリエチルアミン (1.27g)のテトラヒドロフラン (10ml)溶液に0℃において加えた。室温に戻して終夜撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し (メタノール:酢酸エチル=1:8)、黄色の油状物として1-アリルー7-プロモーN-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(266mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.75 (br, 4H), 2.21 (s, 3H), 2.65 (br, 1H), 2.88 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.29 (t, 2H, J=5.0 Hz), 3.37 (dt, 2H, J=8.2, 2.4 Hz), 3.57 (s, 2H), 3.92 (d, 2H, J=4.8 Hz), 4.04 (d, 2H, J=11.8 Hz), 5.20-5.30 (m, 2H),

25 5. 85-5. 96 (m, 1H), 6. 72 (d, 1H, J=9. 2 Hz), 7. 22-7. 32 (m, 3H), 7. 42-7. 54 (m, 4H).

参考例153

.7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、2-メトキシベンズアルデヒド(5

WO 00/76993

5

 $35 \,\mathrm{mg}$) の1, 2-ジクロロエタン($10 \,\mathrm{m}$ 1)溶液にトリアセトキシ水素化 ホウ素ナトリウム($749 \,\mathrm{mg}$)を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。 次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネ シウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(1-0 (1-0

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 6 Hz), 1. 58-1. 70 (m, 2H), 2. 82 10 (br, 2H), 3. 35 (br, 2H), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 78-3. 94 (m, 8H), 4. 16 (t, 2H, J=4. 6 Hz), 4. 57 (s, 2H), 6. 78 (d, 1H, J=9. 2 Hz), 6. 88-6. 99 (m, 4H), 7. 15 (d, 1H, J=8. 0 Hz), 7. 26-7. 44 (m, 2H), 7. 46 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 55 (d, 1H, J=2. 4 Hz), 7. 84 (s, 1H).

参考例154

- 15 1-(2-メトキシベンジル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(394mg)のテトラヒドロフラン(24ml)、メタノール(24ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8ml)を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。
- 20 有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1-(2-メトキシベンジル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(217mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (1, 3H, J=7.2 Hz), 1.59-1.70 (m, 2H), 2.84 25 (br, 2H), 3.37 (br, 2H), 3.51 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.81 (t, 2H, J=4.8 Hz), 3.89 (s, 3H), 4.16 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.58 (s, 2H), 6.80 (d, 1H, J=8.8 Hz), 6.91-7.00 (m, 4H), 7.14 (d, 1H, J=6.6 Hz), 7.29-7.36 (m, 2H), 7.46 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.55 (d, 1H, J=2.4 Hz), 7.94 (s, 1H).

元素分析 C₃₀H₃₃NO₅ Calcd. C, 73.90 ; H, 6.82 ; N, 2.87 : Found. C, 73.58 ; H,

6. 66; N, 2. 76.

参考例155

5

10

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸メチル(300mg)、2-メトキシベンズアルデヒド(517mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(724mg)を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(391mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.37-1.45 (m, 2H), 1.55-1.64 (m, 2H), 2.82 (br, 2H), 3.35 (br, 2H), 3.55 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.78-3.82 (m, 5H), 3.88 (s, 3H), 4.16 (t, 2H, J=5.6 Hz), 4.57 (s, 2H), 6.78 (d, 1H, J=8.4 Hz), 6.91-6.99 (m, 4H), 7.14 (d, 1H, J=6.4 Hz), 7.26-7.40 (m, 2H), 7.46 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.54 (d, 1H, J=2.4 Hz), 7.84 (s, 1H). 参考例 1.56

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (391mg)のテトラヒドロフラン (24m1)、メタノール (24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液 (8m1)を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして (pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留 去して得られた固体をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (257mg)を得た。 「H-NMR (200MHz, CDCl3) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H), 1.57-1.64 (m, 2H), 2.84 (br, 2H), 3.36 (br, 2H), 3.55 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.80

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

219

(t, 2H, J=4.8 Hz), 3.88 (s, 3H), 4.15 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.58 (s, 2H), 6.79 (d, 1H, J=9.2 Hz), 6.91-6.99 (m, 4H), 7.14 (d, 1H, J=7.4 Hz), 7.29-7.36 (m, 2H), 7.46 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.55 (d, 1H, J=2.4 Hz), 7.94 (s, 1H).

元素分析 C₃₁H₃₅NO₅ Calcd. C, 74.23; H, 7.03; N, 2.79: Found. C, 73.96; H, 5 6.91; N, 2.75.

参考例157

へキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(0.23g)のテトラヒドロフラン(5m1)懸濁液に7ープロモー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.80g)のテトラヒドロフラン(10m1)溶液 を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して1時間撹拌した。次いで3ーメトキシベンジルプロマイド(2.29g)のテトラヒドロフラン(5m1)溶液を0℃において滴下した後、室温に戻して3日間撹拌した。酢酸エチルと水を加えて分液し、有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)黄色の油状物として7ープロモー1ー(3ーメトキシベンジル)ー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.69g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 76 (t, 2H, J=5. 8 Hz), 3. 26 (t, 2H, J=3. 8 Hz), 3. 79-3. 81 (m, 6H), 4. 49 (s, 2H), 6. 67 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 78-6. 93 (m, 3H), 7. 17-7. 31 (m, 2H), 7. 46 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 63 (s, 1H).

参考例158

20

25

7-ブロモー1-(3-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(691mg)のテトラヒドロフラン(50m1)、メタノール(50m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(17m1)を加え室温で3日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-ブロモー1-(3-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(3

69mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 78 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 3. 29 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 3. 79 (s, 3H), 4. 51 (s, 2H), 6. 68 (d, 1H, J=9. 2 Hz), 6. 78-6. 84 (m, 3H), 7. 20-7. 32 (m, 2H), 7. 48 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 73 (s, 1H).

5 元素分析 C₁₉H₁₈NO₃Br Calcd. C, 58.78; H, 4.67; N, 3.61: Found. C, 58.81; H, 4.68; N, 3.61.

参考例159

7 - プロモー1 - (3 - メトキシベンジル) - 2, 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸(300mg)、4 - プロポキシエトキシフェニルホウ酸(346mg)、炭酸カリウム(534mg)をトルエン(20m1)、エタノール(2m1)、水(2m1)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(62mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で6時間加熱した。放冷した後水を加え1N塩酸で酸性にして(pH=4)酢酸エチルで2回抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)得られた固体をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1-(3-メトキシベンジル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(118mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 60-1. 70 (m, 2H), 2. 81 (br, 2H), 3. 34 (br, 2H), 3. 51 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 80-3. 84 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 85-6. 90 (m, 4H), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 45 (m, 2H), 7. 47 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=2. 4 Hz), 7. 93 (s, 1H).

25 参考例160

7-プロモー1-(3-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(320mg)、4-プトキシエトキシフェニルホウ酸(246mg)、炭酸カリウム(285mg)をトルエン(15ml)、エタノール(1.5ml)、水(1.5ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30

10

分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(64mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で8時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(207mg)を得た。 'H-NMR(200MHz,CDC1₃) δ 0.93 (t,3H,J=7.0 Hz),1.30-1.50 (m,2H),1.55-1.65 (m,2H),2.78 (t,2H,J=4.8 Hz),3.31 (t,2H,J=4.8 Hz),3.55 (t,2H,J=6.6 Hz),3.78-3.82 (m,8H),4.16 (t,2H,J=5.0 Hz),4.56 (s,2H),6.77-6.90 (m,4H),6.97 (d,2H,J=8.6 Hz),7.24-7.29 (m,1H),7.36 (dd,1H,J=8.4,2.2 Hz),7.46 (d,2H,J=9.2 Hz),7.55 (d,1H,J=2.2 Hz),7.82 (s,1H).参考例161

7 ープロモー1 ー (2 ーメトキシベンジル) ー 2, 3 ージヒドロー1 ーベンゾ アゼピンー4 ーカルボン酸(202mg)のテトラヒドロフラン(13m1)、メ タノール(13m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(4m1)を加 え室温で3日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性 にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸 マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンー 1 の 1 ー (3 ーメトキシベンジル) ー 2, 3 ージヒドロー1 ーベンゾアゼピン ー 4 ーカルボン酸(161mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),

1. 54-1.65 (m. 2H), 2. 81 (br. 2H), 3. 34 (br. 2H), 3. 55 (t. 2H, J=6.6 Hz),

25 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 82-6. 90 (m, 4H), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 29-7. 41 (m, 2H), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=2. 4 Hz), 7. 93 (s, 1H).

参考例162

ヘキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(0.16g)のDMF(5m

10

1) 懸濁液に7-プロモ-2, $3-\Im$ ヒドロ $-1-\mathring{}$ ベンゾアゼピン $-4-\mathring{}$ カルボン酸メチル(1. 00g)のDMF(10ml)溶液を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して1時間撹拌した。次いで $4-\mathring{}$ メトキシベンジルプロマイド(0. 67g)のDMF(5ml)溶液を0℃において滴下した後、ヨウ化ナトリウム(0. 83g)を加え60℃で終夜加熱した。酢酸エチルと水を加えて分液し、有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)黄色の油状物として $7-\mathring{}$ ロモ $-1-(4-\mathring{}$ メトキシベンジル)-2, $3-\mathring{}$ ジヒドロ $-1-\mathring{}$ ベンゾアゼピン $-4-\mathring{}$ カルボン酸メチル(0. 92g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 72 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 23 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 80-3. 82 (m, 6H), 4. 46 (s, 2H), 6. 70 (d, 1H, J=4. 6 Hz), 6. 90 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 22-7. 29 (m, 1H), 7. 46 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 62 (s, 1H).

参考例163

7 ープロモー1ー(4ーメトキシベンジル) ー2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(920mg)のテトラヒドロフラン(70ml)、メタノール(70ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(23ml)を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で20 洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7ープロモー1ー(4-メトキシベンジル) ー2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(64mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 2. 74 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3. 26 (t, 2H, J=4.4 Hz),
3. 82 (s, 3H), 4. 48 (s, 2H), 6. 71 (d, 1H, J=8.8 Hz), 6. 89 (s, 2H), 7. 16 (d,
2H, J=8.4 Hz), 7. 23 (dd, 1H, J=8.8, 2.6 Hz), 7. 48 (d, 1H, J=2.6 Hz), 7. 73 (s, 1H).

元素分析 C₁₉H₁₈NO₃Br Calcd. C, 58.78; H, 4.67; N, 3.61: Found. C, 58.60; H, 4.61; N, 3.57.

参考例164

5

10

15

7- プロモー1-(4-メトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 $(300 \, \mathrm{mg})$ 、4-プロポキシエトキシフェニルホウ酸 $(346 \, \mathrm{mg})$ 、炭酸カリウム $(534 \, \mathrm{mg})$ をトルエン $(20 \, \mathrm{ml})$ 、エタノール $(2 \, \mathrm{ml})$ 、水 $(2 \, \mathrm{ml})$ に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で $30 \, \mathrm{dll}$ 撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム $(63 \, \mathrm{mg})$ を加え、アルゴン雰囲気下、 $100 \, \mathrm{Com}$ 時間加熱した。放冷した後水を加え $1 \, \mathrm{Nu}$ 塩酸で酸性にして $(\mathrm{pH}=4)$ 酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した (nh) で、かけったるから可能はある。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した (nh) で、 (nh) で

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 60-1. 70 (m, 2H), 2. 76 (br, 2H), 3. 31 (br, 2H), 3. 51 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 79-3. 84 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=4. 6 Hz), 4. 54 (s, 2H), 6. 88-7. 00 (m, 5H), 7. 22 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 39 (d, 1H, J=10. 6 Hz), 7. 47 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 92 (s, 1H).

参考例165

7 ープロモー1 ー (4ーメトキシベンジル) ー 2, 3 ージヒドロー1 ーベンゾアゼピンー4 ーカルボン酸(300mg)、4ープトキシエトキシフェニルホウ酸(368mg)、炭酸カリウム(534mg)をトルエン(20m1)、エタノール(2m1)、水(2m1)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(63mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で6時間加熱した。放冷した後水を加え1N塩酸で酸性にして(pH=4)酢酸エチルで2回抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)。得られた固体をヘキサンで洗って黄色の結晶として7ー(4ープトキシエトキシ

フェニル)-1-(4-メトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(<math>149mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.25-1.41 (m, 2H),

1. 58-1.65 (m, 2H), 2. 76 (br, 2H), 3. 31 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=7.0 Hz),

5 3. 78-3. 82 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 54 (s, 2H), 6. 88-7. 000 (m, 5H), 7. 22 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 39 (dd, 1H, J=10. 2, 2. 4 Hz), 7. 47 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 57 (d, 1H, J=2. 4 Hz), 7. 92 (s, 1H).

元素分析 C₃₁H₃₅NO₅ Calcd. C, 74.23; H, 7.03; N, 2.79: Found. C, 73.88; H, 6.78; N, 2.85.

10 参考例166

7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、3-チオフェンカルボキシアルデヒド(441mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(416mg)を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹15 拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(375mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 60-1. 70 (m, 2H), 2. 76 (t, 2H, J=3. 6 Hz), 3. 31 (t, 2H, J=3. 6 Hz), 3. 51 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 79-3. 83 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 56 (s, 2H), 6. 90-7. 04 (m, 4H), 7. 12-7. 14 (m, 1H), 7. 32-7. 45 (m, 2H), 7. 47 (d, 2H, J=8. 6 Hz), 7. 55 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 81 (s, 1H).

参考例167

25

7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(375mg)のテトラヒドロフラン(24ml)、メタノール(24ml)の混合溶液に<math>1N水酸化

ナトリウム水溶液(8 m l)を加え室温で終夜撹拌した。次いで0℃で水を加え、 さらに1 N塩酸を加えて酸性にして(p H = 4)酢酸エチルで抽出した。有機層 を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去し て得られた固体をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7 -

5 (4-プロポキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(317mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 56-1. 74 (m, 2H), 2. 78 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 51 (t, 2H, J=6. 8 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 17 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 91-7. 05 (m, 4H), 7. 13 (br, 1H), 7. 33-7. 49 (m, 4H), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 91 (s, 1H).

元素分析 C₂₇H₂₉NO₄S Calcd. C, 69.95; H, 6.31; N, 3.02: Found. C, 69.78; H, 6.30; N, 3.01.

参考例168

10

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、3-チオフェンカルボキシアルデヒド(426mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(402mg)を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(373mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.25-1.45 (m, 2H),

1.57-1.65 (m, 2H), 2.76 (t, 2H, J=3.6 Hz), 3.31 (t, 2H, J=4.8 Hz), 3.55 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.78-3.83 (m, 5H), 4.16 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.56 (s, 2H),

6.90-7.13 (m, 5H), 7.32-7.41 (m, 2H), 7.47 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.55 (s, 1H),

7.81 (s, 1H).

参考例169

20

25

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(373mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で3日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3-チエニルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(297mg)を得た。

- 10 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H), 1.57-1.65 (m, 2H), 2.78 (t, 2H, J=4.0 Hz), 3.29 (t, 2H, J=4.0 Hz), 3.55 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.80 (t, 2H, J=4.8 Hz), 4.16 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.57 (s, 2H), 6.73-7.00 (m, 3H), 7.03 (dd, 1H, J=5.0.1.4 Hz), 7.33-7.49 (m, 4H), 7.56 (d, 1H, J=1.8 Hz), 7.90 (s, 1H).
- 15 元素分析 C₂₈H₃₁NO₄S·0. 1H₂O Calcd. C, 70. 14; H, 6. 56; N, 2. 92: Found. C, 69. 85; H, 6. 46; N, 2. 86.

参考例170

2-ヒドロキシメチルチオフェン(1.0g)のトルエン(10m1)溶液に ピリジンを1滴加え、次いで塩化チオニル(1.56g)を加えた。1時間室温 で撹拌した後、酢酸エチルを加えて水で洗った。有機層を1N水酸化ナトリウム 水溶液、水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。減圧下で溶媒を 留去して、濃褐色の油状物として2-クロロメチルチオフェン(1.16g)を 得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 4. 82 (s, 2H) 6. 93-7. 00 (m, 1H), 7. 09 (d, 1H, J=3. 0 Hz), 7. 31 (dd, 1H, J=5. 2, 1. 0 Hz).

参考例171

へキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(0.16g)のDMF(5m1)懸濁液に7-プロモ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.00g)のDMF(10ml)溶液を0℃、窒素雰囲気下で滴

下した後室温に戻して1時間撹拌した。次いで2-クロロメチルチオフェン(1.07g)のDMF(5 m l)溶液を0℃において滴下した後、ヨウ化ナトリウム(0.83g)を加えて60℃で終夜加熱した。酢酸エチルと水を加えて分液し、有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)黄色の油状物として7-ブロモー1-(2-チエニルメチル)-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.82g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.78 (t, 2H, J=3.6 Hz), 3.27 (t, 2H, J=3.6 Hz), 3.80 (s, 3H), 4.65 (s, 2H), 6.82 (d, 1H, J=7.8 Hz), 6.70-7.03 (m, 2H), 7.24-7.35 (m, 2H), 7.47 (d, 1H, J=2.8 Hz), 7.61 (s, 1H). 参考例 1.7.2

7-ブロモ-1-(2-チエニルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(810mg)のテトラヒドロフラン(60ml)、メタノール(60ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(21ml)を加え室温で終夜撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-ブロモ-1-(2-チエニルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(574mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 79 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 30 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 66 (s, 2H), 6. 83 (d, 1H, J=4. 4 Hz), 6. 97-7. 01 (m, 2H), 7. 24-7. 49 (m, 21H), 7. 48 (d, 1H, J=2. 4 Hz), 7. 71 (s, 1H).

25 元素分析 C₁₆H₁₄NO₂SBr Calcd. C, 52.76; H, 3.87; N, 3.85: Found. C, 52.80; H, 3.95; N, 3.68.

参考例173

7-プロモ-1-(2-チェニルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(500mg)、4-プロポキシェトキシフェニルホウ酸

15

20

25

(615mg)、炭酸カリウム(949mg)をトルエン(30m1)、エタノール(3m1)、水(3m1)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(111mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で6時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-1-(2-チエニルメチル)-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(269mg)を得た。

10 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (t, 3H, J=7.6 Hz), 1.59-1.74 (m, 2H), 2.79 (br, 2H), 3.30 (br, 2H), 3.51 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.81 (t, 2H, J=5.0 Hz), 4.15 (br, 2H), 4.68 (br, 2H), 6.90-7.10 (m, 5H), 7.23-7.26 (m, 1H), 7.43-7.47 (m, 3H), 7.54 (br, 1H), 7.90 (s, 1H).

元素分析 C₂₇H₂₉NO₄S·0. 2H₂O Calcd.·C, 69. 41; H, 6. 34; N, 3. 00: Found. C, 69. 18; H, 6. 05; N, 3. 01.

参考例174

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、チオフェン-2-カルボキシアルデヒド(422mg)の1,2-ジクロロエタン(10m1)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(796mg)を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として<math>7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-チェニルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(373mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 30-1. 47 (m, 2H), 1. 56-1. 71 (m, 2H), 2. 80 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 3. 32 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 71 (s, 2H).

6. 96-7. 02 (m, 5H), 7. 29 (dd, 1H, J=4. 8. 1. 4 Hz), 7. 40-7. 49 (m, 3H), 7. 55 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 80 (s, 1H).

参考例175

7 - (4 - プトキシエトキシフェニル) - 1 - (3 - チエニルメチル) - 2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(373mg)のテ 5 トラヒドロフラン (24m1)、メタノール (24m1) の混合溶液に1N水酸化 ナトリウム水溶液 (8 m l) を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加 え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有 機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留 去して得られた固体をヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7 10 - (4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-チエニルメチル)-2,3-ジヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(249mg)を得た。 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.70 (m, 4H), 2.81 (t, 2H, J=3, 6 Hz), 3.34 (t, 2H, J=3, 6 Hz), 3.55 (t, 2H, J=6, 6 Hz), 3.80 (t, 2H, J=6, 6 Hz), 3.80 (t, 2H, 3Hz)2H, J=4, 2Hz), 4, 16 (t, 2H, J=5, 6, Hz), 4, 72 (s, 2H), 6, 96-7, 04 (m, 5H), 15 7. 26-7. 31 (m, 1H), 7. 41-7. 49 (m, 3H), 7. 55 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 89 (s, 1H). 元素分析 C28H31NO4S Calcd. C, 70.41; H, 6.54; N, 2.93: Found. C, 70.15; H, 6.51; N, 2.79.

参考例176

7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、3-フルアルデヒド(378mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(416mg)を加え窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として1-(3-フリルメチル)-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(362mg)を得た。「H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.57-1.70 (m, 2H), 2.76

(t, 2H, J=5.2 Hz), 3.27 (t, 2H, J=5.2 Hz), 3.51 (t, 2H, J=7.0 Hz), 3.79-3.84 (m, 5H), 4.16 (t, 2H, J=5.2 Hz), 4.38 (s, 2H), 6.37 (d, 1H, J=0.8 Hz), 6.96-7.00 (m, 3H), 7.38-7.49 (m, 5H), 7.54 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.79 (s, 1H). 参考例 1 7 7

1 ー (3 - フリルメチル) - 7 - (4 - プロポキシエトキシフェニル) - 2,
 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル (362mg) のテトラヒドロフラン (24m1)、メタノール (24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液 (8m1)を加え室温で5日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして (pH=4) 酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンで洗って黄色の結晶として1 - (3 - フリルメチル) - 7 - (4 - プロポキシエトキシフェニル) - 2, 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸 (307mg) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 60-1. 70 (m, 2H), 2. 80 (br, 2H), 3. 30 (br, 2H), 3. 52 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=4. 0 Hz), 4. 17 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 40 (s, 2H), 6. 39 (s, 1H), 6. 95-7. 01 (m, 3H), 7. 39-7. 49 (m, 5H), 7. 54 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 89 (s, 1H).

元素分析 $C_{27}H_{29}NO_5$ Calcd. C, 72.46; H, 6.53; N, 3.13: Found. C, 72.13; H, 6.45; N, 3.00.

20 参考例178

15

25

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、3-フルアルデヒド(365mg)の1, <math>2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(402mg)を加え窒素雰囲気下、室温で5日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(-1-1) 黄色の油状物として7-(-1-1) 黄色の油状物として7-(-1-1) オシエトキシフェニル) -1-1-1 (-1-1) オンジアゼピン--1-10 (-1-1) を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 34-1. 50 (m, 2H), 1. 56-1. 69 (m, 2H), 2. 76 (t, 2H, J=7. 2 Hz), 3. 28 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 38 (s, 2H), 6. 38 (d, 1H, J=0. 8 Hz), 6. 93-7. 00 (m, 3H), 7. 39-7. 49 (m, 5H), 7. 54 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 79 (s, 1H).

参考例179

5

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-フリルメチル)-2, 3 -ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(310mg)のテトラヒドロフラン(21m1)、メタノール(21m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(7m1)を加え室温で3日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(<math>pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた固体をヘキサンで洗って黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-フリルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(312mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 31-1. 45 (m, 2H), 1. 55-1. 70 (m, 2H), 2. 79 (t, 2H, J=4. 6 Hz), 3. 30 (t, 2H, J=4. 6 Hz), 3. 56 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 40 (s, 2H), 6. 38 (s, 1H), 6. 95-7. 01 (m, 3H), 7. 40-7. 49 (m, 5H), 7. 55 (d, 1H, J=2. 2 Hz),

20 7. 90 (s, 1H).

元素分析 $C_{28}H_{31}NO_5 \cdot 0.2H_2O$ Calcd. C, 72.29; H, 6.80; N, 3.01: Found. C, 72.15; H, 6.95; N, 2.93.

参考例180

7- (4-ブトキシエトキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、2-エトキシベンズアルデヒド(570mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(402mg)を加え窒素雰囲気下、室温で5日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラ

ムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-エトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(402mg)を得た。

5 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 33-1. 64 (m, 7H), 2. 81 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 34 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 78-3. 82 (m, 5H), 4. 04-4. 18 (m, 4H), 4. 58 (s, 2H), 6. 74-6. 99 (m, 6H), 7. 14 (d, 1H, J=7. 8 Hz), 7. 32 (dd, 1H, J=8. 4, 2. 6 Hz), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 54 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 84 (s, 1H).

10 参考例181

7-(4-ブトキシエトキシフェニル).-1-(2-エトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(402mg)のテトラヒドロフラン(24ml)、メタノール(24ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8ml)を加え室温で4日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-エトキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(297mg)を得た。

25 lH).

元素分析 $C_{32}H_{37}NO_5$ Calcd. C, 74.54; H, 7.23; N, 2.72: Found. C, 74.48; H, 7.17; N, 2.92.

参考例182

3-ヒドロキシベンズアルデヒド(10.0g)のDMF(120ml)溶液

に炭酸カリウム(15.8g)、1ーブロモプロパン(12.1g)を加え、窒素雰囲気下、室温で終夜撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した後、1N水酸化ナトリウム水溶液で2回、水で3回、飽和食塩水で1回洗った。硫酸マグネシウムで乾燥させた後減圧下で溶媒を留去して、無色の液体として3ープロポキシベンズアルデヒド(13.4g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 05 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 75-1. 93 (m, 2H), 3. 99 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 7. 15-7. 21 (m, 1H), 7. 39 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 41-7. 45 (m, 2H).

参考例183

5

- 10 7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、3-プロポキシベンズアルデヒド(623mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(804mg)を加え窒素雰囲気下、室温で5日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3-プロポキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(412mg)を得た。
- 20 'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 89-1. 09 (m, 6H), 1. 33-1. 45 (m, 2H), 1. 55-1. 65 (m, 2H), 1. 74-1. 85 (m, 2H), 2. 78 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 31 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 3. 90 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 55 (s, 2H), 6. 80-6. 89 (m, 4H), 6. 97 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 22-7. 49 (m, 4H), 7. 54 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 82 (s, 1H).

25 参考例184

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-プロポキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(412mg)のテトラヒドロフラン(24ml)、メタノール(24ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8ml)を加え室温で4日間撹拌した。次いで0℃で水

10

を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で 留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキ シエトキシフェニル)-1-(3-プロポキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(308mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 03 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 30-1. 50 (m, 2H), 1. 50-1. 70 (m, 2H), 1. 74-1. 85 (m, 2H), 2. 81 (br, 2H), 3. 35 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 57 (s, 2H), 6. 81-6. 91 (m, 4H), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 24-7. 35 (m, 1H), 7. 38 (dd, 1H, J=8. 4, 1. 4 Hz), 7. 47 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=1. 4 Hz), 7. 93 (s, 1H).

元素分析 C₃₃H₃₉NO₅ Calcd. C, 74.83; H, 7.42; N, 2.64: Found. C, 74.76; H, 7.38; N, 2.74.

参考例185

- 15 7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、2,5-ジメトキシベンズアルデヒド(631mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(8042mg)を加え窒素雰囲気下、室温で5日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2,5-ジメトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(290mg)を得た。
- 25 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.37-1.45 (m, 2H),
 1.55-1.70 (m, 2H), 2.81 (br, 2H), 3.34 (br, 2H), 3.55 (t, 2H, J=7.0 Hz), 3.70
 (s, 3H), 3.78-3.84 (m, 8H), 4.16 (t, 2H, J=5.4 Hz), 4.53 (s, 2H), 6.75-6.83
 (m, 4H), 6.97 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.30 (dd, 1H, J=8.8, 1.3 Hz), 7.46 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.57 (d, 1H, J=1.3 Hz), 7.83 (s, 1H).

参考例186

5

10

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(3-プロポキシベンジル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(290mg)のテトラヒドロフラン(21ml)、メタノール(21ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(7ml)を加え室温で4日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(<math>pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2,5-ジメトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(237mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=6. 8 Hz), 1. 32-1. 45 (m, 2H), 1. 50-1. 64 (m, 2H), 2. 83 (br, 2H), 3. 35 (br, 2H), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 71 (s, 3H), 3. 80 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 84 (s, 3H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 55 (s, 2H), 6. 75-6. 83 (m, 4H), 6. 97 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 35 (dd, 1H, J=8. 8, 1. 3 Hz), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 54 (d, 1H, J=1. 3 Hz), 7. 93 (s, 1H).

元素分析 $C_{32}H_{37}NO_6\cdot 0.1H_2O$ Calcd. C, 72.05; H, 7.03; N, 2.63: Found. C, 71.83; H. 7.18; N, 2.57.

参考例187

7- (4-ブトキシエトキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ ピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、2-フルオロベンズアルデヒド(471mg)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液にトリアセトキシ水素化 ホウ素ナトリウム(402mg)を加え窒素雰囲気下、室温で5日間撹拌した。 次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-フルオロベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(382mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.30-1.45 (m, 2H),



1. 54-1. 70 (m, 2H), 2. 80 (t, 2H, J=4. 0 Hz), 3. 34 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 78-3. 83 (m 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 63 (s, 2H), 6. 82 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 95-7. 48 (m, 9H), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 82 (s, 1H). 参考例 1 8 8

7 - (4 - ブトキシエトキシフェニル) - 1 - (2 - フルオロベンジル) - 2, 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸メチル (382mg) のテトラヒドロフラン (24ml)、メタノール (24ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液 (8ml)を加え室温で4日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて酸性にして(pH=4)酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7 - (4 - プトキシエトキシフェニル) - 1 - (2 - フルオロベンジル) - 2, 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸 (309mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),

1. 54-1. 65 (m, 2H), 2. 81 (br, 2H), 3. 37 (br, 2H), 3. 55 (t, 2H, J=6. 8 Hz), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 65 (s, 2H), 6. 84 (d, 1H, J=8. 4 Hz), 6. 98 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 06-7. 15 (m, 2H), 7. 24-7. 40 (m, 3H), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 57 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 93 (s, 1H).

元素分析 C₃₀H₃₂NO₄F Calcd. C, 73.60; H, 6.59; N, 2.86: Found. C, 73.48; H, 6.46; N, 3.01.

参考例189

20

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(500mg)、1-メチル-2-イミダゾールカルボキシアルデヒド(696mg)の1,2-ジクロロエタン(20ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(804mg)を加え窒素雰囲気下、室温で4日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(酢酸エチル)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルイミダゾ

-ル-2-7ル)メチル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(367mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.38-1.45 (m, 2H),
1.54-1.65 (m, 2H), 2.41 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.30 (t, 2H, J=5.0 Hz), 3.51 (s,
3H), 3.56 (t, 2H, J=6.2 Hz), 3.79-3.83 (m, 5H), 4.17 (t, 2H, J=4.4 Hz), 4.61 (s, 2H), 6.88 (d, 1H, J=1.0 Hz), 6.97-7.06 (m, 4H), 7.44-7.50 (m, 3H), 7.56 (d, 2H, J=2.2 Hz), 7.77 (s, 1H).

参考例190

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルイミダゾール-2 - イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(367mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で3日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を15 減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルイミダゾール-2-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(285mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.30-1.50 (m, 2H),

20 1. 54-1. 70 (m, 2H), 2. 47 (br, 2H), 3. 32 (br, 2H), 3. 54-3. 59 (m, 5H), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz), 4. 68 (s, 2H), 6. 88 (s, 1H), 6. 98 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 03-7. 07 (m, 2 H), 7. 45-7. 49 (m, 3H), 7. 57 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 85 (s, 1H).

元素分析 $C_{28}H_{35}N_3O_4$ Calcd. C, 70.42; H, 7.39; N, 8.80: Found. C, 70.27; 25 H, 7.43; N, 8.73.

参考例191

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、<math>2-チアゾールカルボキシアルデヒド(445mg)の1, 2-ジクロロエタン(20m1)溶液にトリアセトキシ

参考例192

5

水素化ホウ素ナトリウム(416mg)を加え窒素雰囲気下、室温で1日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(212mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),
1.57-1.70 (m, 2H), 2.87 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.42 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.55 (t,
2H, J=6.6 Hz), 3.78-3.82 (m, 5H), 4.16 (t, 2H, J=5.6 Hz), 4.86 (s, 2H),
6.95-7.00 (m, 3H), 7.30 (d, 1H, J=3.2 Hz), 7.40 (dd, 1H, J=8.4, 2.2 Hz), 7.46 (d, 2H, J=8.6 Hz), 7.56 (d, 1H, J=2.6 Hz), 7.78-7.81 (m, 2H).

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イルメチル)
15 -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(212mg)
のテトラヒドロフラン(18ml)、メタノール(18ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(6ml)を加え室温で終夜撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(153mg)を得た。

1. 54-1. 65 (m, 2H), 2. 89 (br, 2H), 3. 45 (br, 2H), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 80
25 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 88 (s, 2H), 6. 96-7. 01 (m, 3H),
7. 31 (d, 1H, J=3. 2 Hz), 7. 46-7. 49 (m, 3H), 7. 57 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 80 (d, 1H, J=3. 4 Hz), 7. 91 (s, 1H).

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.6 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),

元素分析 $C_{27}H_{30}N_2O_4S$ Calcd. C, 67.76; H, 6.32; N, 5.85: Found. C, 67.76; H, 6.39; N, 5.70.

参考例193

5

10

7-プロモ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (1.5g)、<math>2-メトキシベンズアルデヒド (3.62g) の1, 2-ジクロロエタン (50ml) 溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (2.82g) を加え窒素雰囲気下、室温で1日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=5:1) 黄色の油状物として7-プロモ-1-(2-メトキシベンジル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (1.62g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 2. 79 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 29 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 3. 80 (s, 3H), 3. 86 (s, 3H), 4. 50 (s, 2H), 6. 60 (d, 1H, J=9. 2 Hz), 6. 88-7. 07 (m, 3H), 7. 16 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 6 Hz), 7. 20-7. 31 (m, 1H), 7. 46 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 64 (s, 1H).

15 参考例194

7ープロモー1ー(2ーメトキシベンジル) -2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(712mg)、4ープロポキシフェニルホウ酸(416mg)、炭酸カリウム(636mg)をトルエン(25m1)、エタノール(2.5m1)、水(2.5m1)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹20 拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(143mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で5時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7ー(4ープロポキシフェニル)-1ー(2ーメトキシベンジル)-2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(663mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDC1₃) δ 1.05 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.81-1.88 (m, 2H), 2.82 (t, 2H, J=5.2 Hz), 3.34 (t, 2H, J=5.2 Hz), 3.82 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 3.95 (t, 2H, J=6.6 Hz), 4.56 (s, 2H), 6.76-7.15 (m, 6H), 7.26-7.35 (m, 2H), 7.45

10

15

(d, 2H, J=8.8 Hz), 7.57-7.60 (m, 1H), 7.84 (s, 1H). 参考例 1 9 5

7-(プロポキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(601mg)のテトラヒドロフラン(39ml)、メタノール(39ml)の混合溶液に<math>1N水酸化ナトリウム水溶液(13ml)を加え室温で4日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プロポキシフェニル)-1-(2-メトキシベンジル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(<math>406mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 05 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 77-1. 88 (m, 2H), 2. 84 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 37 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 88 (s, 3H), 3. 95 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 4. 58 (s, 2H), 6. 79 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 92-6. 96 (m, 4H), 7. 14 (d, 1H, J=6. 0 Hz), 7. 26-7. 37 (m, 2H), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 95 (s, 1H).

元素分析 C₂₉H₂₉NO₄·0. 3H₂O Calcd. C, 75. 56; H, 6. 47; N, 3. 04; Found. C, 75. 47; H, 6. 58; N, 3. 04.

参考例196

へキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(1.5g)の乾燥テトラヒドロフラン(30ml)懸濁液に4-プロモピラゾール(5.0g)の乾燥テトラヒドロフラン(30ml)溶液を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して1時間撹拌した。この混合液にヨウ化メチル(5.31g)の乾燥テトラヒドロフラン溶液(20ml)を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して3時間撹拌した。溶液をテトラヒドロフランで薄めた後、セライトを用いて不溶物を濾去した。濾液を減圧下で濃縮した後、さらにヘキサンを加えて不溶物を濾去した。濾液を減圧下で濃縮して、薄黄色の液体として4-プロモ-1-メチルピラゾール(5.12g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 3.89 (s, 3H), 7.38 (s, 1H), 7.44 (s, 1H).

参考例197

4-ブロモ-1-メチルピラゾール(3.0g)の乾燥テトラヒドロフラン(50ml)溶液に-78℃、窒素雰囲気下においてn-ブチルリチウム(14.0ml,1.6Mへキサン溶液)を滴下した。30分後、DMF(6.8g)を-78℃、窒素雰囲気下において滴下した後、室温に戻して1時間撹拌した。次いで0℃で1N塩酸(50ml)を加えて30分撹拌した後、1N水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にして酢酸エチルで3回抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下で溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)薄黄色の油状物として1-メチルピラゾール-4-カルボキシアルデヒド(540mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 3. 97 (s, 3H), 7. 91 (s, 1H), 7. 96 (s, 1H), 9. 86 (s, 1H).

参考例198

7- (4-ブトキシエトキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(388mg)、1-メチルピラゾール-4-カルボキシアルデヒド(540mg)の1,2-ジクロロエタン(15ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(519mg)を加え窒素雰囲気下、室温で1日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチルー2:3)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(321mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),

25 1. 50-1. 70 (m, 2H), 2. 76 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 27 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 56 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 3. 89 (s, 3H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 42 (s, 2H), 6. 92-7. 00 (m, 3H), 7. 29 (s, 1H), 7. 40 (dd, 1H, J=8. 4, 1. 8 Hz), 7. 45-7. 49 (m, 3H), 7. 54 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 78 (s, 1H).

参考例199

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(321mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で3日間撹拌した。 5 次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(239mg)を得10 た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 34-1. 49 (m, 2H), 1. 55-1. 65 (m, 2H), 2. 79 (t, 2H, J=4. 2 Hz), 3. 30 (t, 2H, J=4. 2 Hz), 3. 56 (t, 2H, J=8. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 90 (s, 3H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 44 (s, 2H), 6. 94-7. 01 (m, 3H), 7. 30 (s, 1H), 7. 40-7. 50 (m, 4H), 7. 56 (d, 1H, J=2. 0 Hz), 7. 90 (s, 1H).

元素分析 C₂₈H₃₃N₃O₄ Calcd. C, 70.71; H, 6.99; N, 8.84: Found. C, 70.52; H, 6.90; N, 8.70.

参考例200

15

1-メチルピラゾール(10.0g)の乾燥テトラヒドロフラン(200ml) 20 溶液に-78℃、窒素雰囲気下においてn-プチルリチウム(91.3ml,1.6Mへキサン溶液)を滴下した。30分後、DMF(44.6g)を-78℃、 窒素雰囲気下において滴下した後、室温に戻して2時間撹拌した。次いで0℃で 1N塩酸(200ml)を加えて30分撹拌した後、1N水酸化ナトリウム水溶 液で塩基性にして酢酸エチルで3回抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させ、減 25 圧下で溶媒を留去して薄黄色の油状物として1-メチル-5-ピラゾールカルボ キシアルデヒド(11.7g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 4. 19 (s, 3H), 6. 90 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 54 (d, 1H, J=1. 8 Hz), 9. 88 (s, 1H).

参考例201

10

15

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(500mg)、<math>1-メチルピラゾール-5-カルボキシアルデヒド(696mg)の1、2-ジクロロエタン(15m1)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(670mg)を加え窒素雰囲気下、室温で1日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(n+ ナン: 酢酸エチル=2:3)黄色の油状物としてn+0・

 1 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 55-1. 70 (m, 2H), 2. 58 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 27 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 56 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 79-3. 83 (m, 8H), 4. 17 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 52 (s, 2H), 6. 22 (d, 1H, J=1. 8 Hz), 6. 92 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 99 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 40-7. 50 (m, 4H), 7. 57 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 79 (s, 1H).

参考例202

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(391mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で3日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(263mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 55-1. 65 (m, 2H), 2. 62 (br, 2H), 3. 30 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 79-3. 84 (m, 5H), 4. 17 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 54 (s, 2H), 6. 22 (d, 1H, J=1. 8)

Hz), 6. 93 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 99 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 43-7. 50 (m, 4H), 7. 58 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 89 (s, 1H).

元素分析 C₂₈H₃₃N₃O₄ Calcd. C, 70.71; H, 6.99; N, 8.84: Found. C, 70.48; H. 6.90; N, 8.80.

5 参考例203

10

2, 5-ジメチルイソオキサゾール(10.0g)のを水(100ml)に溶かし、濃硫酸(35.3g)、40%ホルムアルデヒド水溶液(46.4g)を0℃で加えた後、70℃で終夜加熱した。0℃で1N水酸化ナトリウム水溶液で中和して、クロロホルムで3回抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下で溶媒を留去して得られた残渣を減圧蒸留して無色の液体として4ーヒドロキシメチルー2, 5-ジメチルイソオキサゾール(2.54g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1₃) δ 2.31 (s, 3H), 2.39 (s, 3H), 4.48 (s, 2H).

参考例204

4-ヒドロキシメチル-2, 5-ジメチルイソオキサゾール (2. 45g) の 15 酢酸エチル (50ml) 溶液に活性二酸化マンガン (24. 5g) を加え、室温で3日間撹拌した。セライトを用いて不溶物を濾去し、濾液を減圧下で濃縮して無色の油状物として2, 5-ジメチルイソオキサゾール-4-カルボキシアルデヒド (1. 5g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1₃) δ 2.42 (s, 3H), 2.69 (s, 3H), 9.95 (s, 1H).

20 参考例 2 0 5

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(500mg)、2,5-ジメチルイソオキサゾールー4-カルボキシアルデヒド(791mg)の1,2-ジクロロエタン(15ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(2.0g)を加え窒素雰囲気下、室温で7日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(2,5-ジメチルイソキサゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒ

ドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(309mg)を得た。
'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.48 (m, 2H),
1.49-1.68 (m, 2H), 2.19 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.59 (t, 2H, J=4.0 Hz), 3.13 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.56 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.79-3.84 (m, 5H), 4.17 (t, 2H, J=4.6 Hz), 4.26 (s, 2H), 6.93 (d, 1H, J=8.4 Hz), 6.99 (d, 2H, J=8.8 Hz),
7.42-7.50 (m, 3H), 7.57 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.78 (s, 1H).

参考例206

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-メチルピラゾール-5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチ ル(222mg)のテトラヒドロフラン(13ml)、メタノール(13ml)の 混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(4.4ml)を加え室温で4日間撹拌 した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで 抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒 を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-

15 (4-プトキシエトキシフェニル) -1-[(2,5-ジメチルイソキサゾールー4-イル) メチル] -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 <math>(164mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (t, 3H, J=7.0Hz), 1.34-1.45 (m, 2H), 1.55-1.65 (m, 2H), 2.20 (s, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.62 (br, 2H), 3.16 (br, 2H), 3.56 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.81 (t, 2H, J=4.4 Hz), 4.17 (t, 2H, J=5.0 Hz), 4.28 (s, 2H), 6.93-7.02 (m, 3H), 7.46-7.51 (m, 3H), 7.58 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.87 (s, 1H). 元素分析 C₂₉H₃₅N₂O₅ Calcd. C, 70.85; H, 7.18; N, 5.70; Found. C, 70.71; H, 6.90; N, 5.43.

参考例207

た。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-7) (4-7

5 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.30-1.45 (m, 2H),
1.46-1.70 (m, 2H), 2.77 (t, 2H, J=4.0 Hz), 3.30 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.55 (t,
2H, J=6.6 Hz), 3.78-3.83 (m, 5H), 4.16 (t, 2H, J=5.0 Hz), 4.49 (s, 2H), 6.28
(d, 2H, J=3.4 Hz), 6.37 (dd, 1H, J=2.8, 1.8 Hz), 6.98 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.06
(d, 1H, J=8.8 Hz), 7.41-7.50 (m, 4H), 7.54 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.79 (s, 1H).

10 参考例208

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-フリルメチル)-2,3
-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(319mg)のテトラヒドロフラン(21m1)、メタノール(21m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(7m1)を加え室温で5日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-フリルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(256mg)を得た。

20 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.34-1.50 (m, 2H), 1.55-1.70 (m, 2H), 2.79 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.33 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.56 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.81 (t, 2H, J=4.8 Hz), 4.17 (t, 2H, J=4.8 Hz), 4.50 (s, 2H), 6.29 (d, 1H, J=3.2 Hz), 6.38 (dd, 1H, J=2.8, 1.8 Hz), 6.99 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.08 (d, 1H, J=9.0 Hz), 7.42-7.50 (m, 4H), 7.55 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.90 (s, 2H), 7.08 (d, 2H, 3Hz), 7.90 (s, 2Hz), 7.90 (s

25 1H).

元素分析 $C_{28}H_{31}NO_5$ Calcd. C, 72.86; H, 6.77; N, 3.03: Found. C, 72.63; H, 6.67; N, 2.82.

参考例209

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ

ピンー4ーカルボン酸メチル(400mg)、ピリジンー2ーカルボキシアルデヒド(542mg)の1,2ージクロロエタン(15ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.07g)を加え窒素雰囲気下、室温で4日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)黄色の油状物として7ー(4ープトキシエトキシフェニル)ー1ー(2ーピリジルメチル)ー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(378mg)を得た。

10 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H),
1. 50-1. 65 (m, 2H), 2. 84 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 40 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 55 (t,
2H, J=6. 8 Hz), 3. 78-3. 82 (m, 5H), 4. 15 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 71 (s, 2H), 6. 82
(d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 97 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 21-7. 29 (m, 2H), 7. 35 (dd, 1H,
J=8. 8, 2. 2 Hz), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 67 (td,
15 1H, J=9. 0, 2. 0 Hz), 7. 83 (s, 1H), 8. 62 (d, 1H, J=4. 0 Hz).

参考例210

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-ピリジルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(378mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の混合溶液に1N水酸化20 ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で2日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-(2-ピリジルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン25 -4-カルボン酸(260mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 4 Hz), 1. 30-1. 48 (m, 2H), 1. 54-1. 68 (m, 2H), 2. 87 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 43 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 80 (t, 2H, J=4. 6 H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 6 Hz), 4. 74 (s, 2H), 6. 83 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 6. 97 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 20-7. 31 (m, 2H), 7. 37 (dd,

1H, J=8. 8, 2. 2 Hz), 7. 46 (d, 2H, J=8. 4 Hz), 7. 58 (d, 1H, J=1. 8 Hz), 7. 69 (td, 1H, J=7. 8, 2. 0 Hz), 7. 94 (s, 1H), 8. 64 (d, 1H, J=5. 2 Hz). 元素分析 C₂₉H₃₂N₂O₄·0. 3H₂O Calcd. C, 72. 87; H, 6. 87; N, 5. 86: Found. C, 72. 74; H, 6. 73; N, 5. 69.

5 参考例211

アセトアミド(4.0g)のテトラヒドロフラン(300m1)溶液に炭酸水素ナトリウム(28.4g)を加え、さらに80%プロモピルピン酸エチル(21.5g)を0℃で加えた後85℃で終夜加熱した。室温に戻した後、セライトを用いて不溶物を濾去して減圧下で溶媒を留去した。得られた残渣をテトラヒドロフラン(150ml)に溶かした後、0℃でトリフルオロ酢酸無水物を滴下した。減圧下で濃縮した後酢酸エチルを加えて、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で2回洗い、さらに飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去した後、減圧蒸留して2-メチルオキサゾール-4-カルボン酸エチル(4.67g)を得た。

15 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1₃) δ 1.38 (t, 3H, J=7.4 Hz), 2.54 (s, 3H), 4.39 (q, 2H, J=7.4 Hz), 8.14 (s, 1H).

参考例212

水素化リチウムアルミニウム (553mg) のテトラヒドロフラン (20ml) 懸濁液に2-メチルーオキサゾール-4-カルボン酸エチル (2.26g) のテ トラヒドロフラン (20ml) 溶液を窒素雰囲気下において滴下した後、室温で 6時間撹拌した。水 (0.55ml)、15%水酸化ナトリウム水溶液 (0.55ml)、水 (1.65ml) を順に加えた後、室温で2時間撹拌した後硫酸マグネシウムで乾燥させた。セライトを用いて不溶物を濾去した後、溶媒を減圧下で留去して4-ヒドロキシメチル-2-メチルオキサゾール (1.11g) を得た。 1H-NMR (200MHz CDCL) δ 2 45 (s 3H) 4 56 (d 2H J=1.0 Hz) 7.48 (s.1H).

25 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.45 (s, 3H), 4.56 (d, 2H, J=1.0 Hz), 7.48 (s, 1H). 参考例 2 1 3

オキサリルクロライド (3.53g) のジクロロメタン (100ml) 溶液に-78 \mathbb{C} 、窒素雰囲気下でDMSO (2.89g) のジクロロメタン (10ml) 溶液を滴下した。次いで4-ヒドロキシメチル-2-メチルオキサゾールのジク

ロロメタン (50ml) 溶液を滴下した後-45℃で1時間撹拌した。次いで、トリエチルアミン (10.3g) を-45℃で滴下した後、0℃で30分撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液 (50ml)、水 (200ml) を加えた後、酢酸エチルで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させ、溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1) で精製して褐色の結晶として2-メチルオキサゾール-4-カルボキシアルデヒド (0.10g) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.55 (s, 3H), 8.17 (s, 1H), 9.91 (s, 1H). 参考例 2.1.4

10 チオアセトアミド (11.9g) のテトラヒドロフラン (600ml) 溶液に 炭酸水素ナトリウム (66.4g) を加え、さらに80%プロモピルビン酸エチル (50.0g) を0℃で加えて終夜撹拌した。セライトを用いて不溶物を濾去して減圧下で溶媒を留去した。得られた残渣をテトラヒドロフラン (170ml) に溶かした後、0℃でトリフルオロ酢酸無水物 (170ml) を滴下して1時間 室温で撹拌した。次いで0℃でピリジン (200ml) を滴下し室温で3時間攪拌した後、減圧下で溶媒を留去した。酢酸エチルを加えた後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗い、さらに飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:1) で精製して褐色の結晶として2ーメチルチア ソールー4ーカルボン酸エチル (13.0g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 1.41 (t, 3H, J=7.4 Hz), 2.78 (s, 3H), 4.43 (q, 2H, J=7.4 Hz), 8.04 (s, 1H).

参考例215

水素化リチウムアルミニウム(0.89g)のテトラヒドロフラン(20m1) 25 懸濁液に2-メチルチアゾール-4-カルボン酸エチル(4.00g)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液を窒素雰囲気下において滴下した後、室温で2時間撹拌した。水(0.9ml)、15%水酸化ナトリウム水溶液(0.9ml)、水(2.7ml)を順に加えた後、室温で2時間撹拌した。硫酸マグネシウムで乾燥させた後、セライトを用いて不溶物を濾去した。溶媒を減圧下で留去して4 ーヒドロキシメチルー 2 ーメチルチアゾール(2. 1 8 g)を得た。
'H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 2. 71 (s, 3H), 4. 73 (d, 2H, J=0.8 Hz), 7. 03 (s, 1H).
参考例 2 1 6

4-ヒドロキシメチル-2-メチルチアゾール (2.18g) の酢酸エチル (50m1) 溶液に活性二酸化マンガン (21.8g) を加え、室温で1日間撹拌した。セライトを用いて不溶物を濾去した後、濾液を減圧下で濃縮して褐色の油状物として2-メチルチアゾール-4-カルボキシアルデヒド (0.9g) を得た。 1 H-NMR $(200MHz, CDCl_3)$ δ 2.80 (s, 3H), 8.05 (s, 1H), 9.99 (s, 1H). 参考例 217

- 10 7-(4-プトキシエトキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(500mg)、2-メチルチアゾール-4-カルボキシアルデヒド(804mg)の1,2-ジクロロエタン(20m1)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.6g)を加え窒素雰囲気下、室温で4日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:2)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(2-メチルチアゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(550mg)を得た。
- 20 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H), 1.54-1.65 (m, 2H), 2.74 (s, 3H), 2.83 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.38 (t, 2H, J=4.0 Hz), 3.55 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.78-3.83 (m, 5H), 4.16 (t, 2H, J=5.0 Hz), 4.65 (s, 2H), 6.89-6.99 (m, 4H), 7.37 (dd, 1H, J=8.8, 2.2 Hz), 7.46 (d, 2H, J=8.8 Hz), 7.54 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.81 (s, 1H).

25 参考例218

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(2-メチルチアゾール-4- イル) メチル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (550mg) のテトラヒドロフラン (33m1)、メタノール (33m1)の 混合溶液に <math>1N水酸化ナトリウム水溶液 (11m1) を加え室温で 2日間撹拌し

ン

た。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-7)トキシエトキシフェニル)-1-[(2-3)アゾールー4ーイル)メチル]-2, 3-3ビドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(427mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 58-1. 65 (m, 2H), 2. 75 (s, 3H), 2. 85 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 40 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 80 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 4 Hz),

10 4. 66 (s, 2H), 6. 90-7. 00 (m, 4H), 7. 40 (dd, 1H, J=9. 4, 2. 6 Hz), 7. 46 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 55 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 91 (s, 1H).

元素分析 $C_{28}H_{32}N_2O_4S$ Calcd. C, 68.27; H, 6.55; N, 5.69: Found. C, 68.25; H, 6.69; N, 5.82.

参考例219

- 15 5-アミノー3-メチルイソチアゾール・塩酸塩(10.0g)を水(28m1)、氷(100cc)に懸濁させ、そこに濃硫酸(28m1)を加えた。次いで0℃で亜硝酸ナトリウム(4.82g)の水溶液(100m1)を滴下した。0℃で1時間撹拌した後、ヨウ化カリウム(11.6g)の水溶液(70m1)を0℃で滴下した。次いで、80℃で1時間加熱した後0℃において酢酸エチルを加えて、炭酸カリウムで中和した。分液した後有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で原点成分を除いて濃褐色の油状物として5-ヨードー3-メチルイソチアゾール(10.6g)を得た。
 - $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 2.51 (s, 3H), 7.15 (s, 1H).

25 参考例220

5-3-k-3-k-1 (10.0g) の乾燥テトラヒドロフラン (150ml) 溶液に-78%、窒素雰囲気下においてn-7 チルリチウム (33.3ml, 1.6 Mへキサン溶液) を滴下した。 30分後、DMF (9.7g) を-78%、窒素雰囲気下において滴下した後、室温に戻して2時間撹拌

した。次いで0℃で1N塩酸(75m1)を加えて30分撹拌した後酢酸エチルで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下で溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で原点成分を除いて、濃褐色の油状物として3-メチルイソチアゾール-5-カルボキシアルデヒド(5.0g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.59 (s, 3H), 7.54 (s, 1H), 10.08 (s, 1H). 参考例 2.2.1

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(500mg)、3-メチルイソチアゾール-5-カルボキシアルデヒド(803mg)の1,2-ジクロロエタン(15m1)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(807mg)を加え窒素雰囲気下、室温で1日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(で精製して(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(3-メチルイソチアゾール-5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(640mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),

1. 50-1. 70 (m, 2H), 2. 48 (s, 3H), 2. 85 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 3. 34 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 78-3. 82 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 76 (s, 2H), 6. 87-7. 00 (m, 4H), 7. 41 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 2 Hz), 7. 47 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 80 (s, 1H).

参考例222

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(3-メチルイソチアゾールー25 5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(640mg)のテトラヒドロフラン(39ml)、メタノール(39ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(13ml)を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒

を減圧下で留去しへキサンー酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-7)トキシエトキシフェニル)-1-[(3-3) パーカー (4-7) の(4-7) の

- 5 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H), 1.55-1.69 (m, 2H), 2.49 (s, 3H), 2.87 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.37 (t, 2H, J=4.4 Hz), 3.56 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.81 (t, 2H, J=4.4 Hz), 4.16 (t, 2H, J=5.0 Hz), 4.78 (s, 2H), 6.89-7.01 (m, 4H), 7.40-7.49 (m, 3H), 7.58 (d, 1H, J=1.8 Hz), 7.91 (s, 1H).
- 10 元素分析 C₂₈H₃₂N₂O₄S Calcd. C, 68.27; H, 6.55; N, 5.69: Found. C, 67.94; H, 6.55; N, 5.97.

参考例223

7ープロモー2、3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(200mg)、ピリジン(123mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に、0℃で2ーテノイルクロライド(208mg)を加えた後、78℃で終夜加熱した。放冷した後、水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去し、ヘキサン一酢酸エチルから再結晶して無色の結晶として7ープロモー1ー(2ーチエニルカルボニル)-2、3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(236mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDC1₃) δ 2. 98 (br. 2H), 3. 82 (s, 3H), 6. 73 (dd, 1H, J=4. 0, 1. 0 Hz), 6. 80-6. 85 (m, 1H), 6. 91 (d, 1H, 8. 8), 7. 26-7. 31 (m, 1H), 7. 37 (dd, 1H, J=5. 2, 1. 4 Hz), 7. 68-7. 69 (m, 2H).

元素分析 C₁₇H₁₄NO₃Br Calcd. C, 52.05; H, 3.60; N, 3.57: Found. C, 52.05; H, 3.45; N, 3.38.

参考例224

25

7-プロモー1-(2-チェニルカルボニル)-2,3-ジヒドロー1-ベン プアゼピン-4-カルボン酸メチル(210mg)、4-プトキシエトキシフェニルホウ酸(166mg)、炭酸カリウム(192mg)をトルエン(10ml)、

エタノール(1.0ml)、水(1.0ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(43mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で5時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)、無色の油状物として7-(4ープトキシエトキシフェニル)-1-(2ーチエニルカルボニル)-2,3-ジヒドロ-1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(201mg)を得た。H-NMR(200MHz, CDCl3) δ 0.94(1,3H, J=7.4 Hz),1.30-1.45 (m,2H),

10 1. 50-1. 65 (m, 2H), 3. 00 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=7. 0 Hz), 3. 79-3. 84 (m, 5H), 4. 18 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 6. 74-6. 82 (m, 2H), 7. 02 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 08 (d, 1H, J=8. 4 Hz), 7. 32-7. 40 (m, 2H), 7. 54 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 72 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 83 (s, 1H).

参考例225

- 15 7-(4-プトキシエトキシフェニル) -1-(2-チェニルカルボニル) -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(200mg)のテトラヒドロフラン(12ml)、メタノール(12ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(4ml)を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、
- 20 飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン一酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7- (4-ブトキシエトキシフェニル) -1- (2-チエニルカルボニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (171mg) を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),

25 1. 50-1. 70 (m, 2H), 3. 02 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 82 (t, 2H, J=4. 4 Hz), 4. 18 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 6. 72-6. 83 (m, 2H), 7. 02 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 09 (d, 1H, J=8. 4 Hz), 7. 34-7. 42 (m, 2H), 7. 54 (d, 2H, J=8. 8 Hz), 7. 74 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 92 (s, 1H).

元素分析 C28H29NO5S Calcd. C, 68.41; H, 5.95; N, 2.85: Found. C, 68.18;

H. 6.03; N. 2.84.

参考例226

5

10

へキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(2.3g)のテトラヒドロフラン(40ml)懸濁液に4-プロモピラゾール(7.0g)のテトラヒドロフラン(50ml)溶液を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して1時間撹拌した。この混合液にヨウ化エチル(8.9g)のテトラヒドロフラン溶液(30ml)を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して終夜撹拌した。溶液をテトラヒドロフランで薄めた後、セライトを用いて不溶物を濾去した。濾液を減圧下で濃縮した後、さらにヘキサンを加えて不溶物を濾去した。濾液を減圧下で濃縮して、薄黄色の液体として4-プロモ-1-エチルピラゾール(7.72g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 1.48 (t, 3H, J=7.8 Hz), 4.16 (q, 2H, J=7.4 Hz), 7.41 (s, 1H), 7.45 (s, 1H).

参考例227

15 4ープロモー1ーエチルピラゾール(7.0g)の乾燥テトラヒドロフラン(150ml)溶液に-78℃、窒素雰囲気下においてnーブチルリチウム(30ml,1.6Mへキサン溶液)を滴下した。30分後、DMF(14.6g)を-78℃、窒素雰囲気下において滴下した後、室温に戻して1時間撹拌した。次いで0℃で1N塩酸(60ml)を加えて30分撹拌した後、1N水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にして酢酸エチルで5回抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下で溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)薄黄色の油状物として1-エチルピラゾール-4-カルボキシアルデヒド(2.9g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 1.54 (t, 3H, J=7.2 Hz), 4.24 (q, 2H, J=7.4 Hz), 7.95 (s, 1H), 7.97 (s, 1H), 9.86 (s, 1H).

参考例228

25

7-(4-プトキシエトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、<math>1-エチルピラゾール-4-カルボキシアルデヒド(471mg)の1, 2-ジクロロエタン(10ml)溶液にト

10

25

リアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(804mg)を加え窒素雰囲気下、室温で2日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-エチルピラゾール-4-イル) メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(382mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCI₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.0 Hz), 1.34-1.70 (m, 7H), 2.76 (br, 2H), 3.27 (br, 2H), 3.56 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.39-3.83 (m, 5H), 4.07-4.29 (m, 4H), 4.42 (s, 2H), 6.94-7.00 (m, 3H), 7.33-7.54 (m, 6H), 7.79 (s, 1H). 参考例 2.2.9

7-(4-ブトキシエトキシフェニル) -1-[(1-エチルピラゾール-4-イル) メチル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (382mg) のテトラヒドロフラン (24m1)、メタノール (24m1) の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液 (8m1) を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル) -1-[(1-エチルピラゾール-4-イル) メチル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (287mg) を得た。

 $^{1}H-NMR (200MHz, CDC1_{3}) \delta 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 34-1. 65 (m, 7H), 2. 78 (br, 2H), 3. 29 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 11-4. 22 (m, 4H), 4. 44 (s, 2H), 6. 95-7. 01 (m, 3H), 7. 34 (s, 1H), 7. 41-7. 50 (m, 4H), 7. 56 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 79 (s, 1H).$

元素分析 $C_{29}H_{35}N_3O_4$ Calcd. C, 71.14; H; 7.21; N, 8.58: Found. C, 70.84; H, 7.47; N, 8.48.

参考例230

2-メチルジオキソラン-2-イル酢酸エチル(2.0g)のメタノール(6

9ml)溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(23ml)を加えて、室温で終夜 撹拌した。ついで1N塩酸で中和した後溶媒を減圧下で留去した。酢酸エチルを 加えた後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して無色のアモ ルファスとして2-メチルジオキソラン-2-イル酢酸(1.63g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.51 (s, 3H), 2.74 (s, 2H), 4.03 (s, 4H). 参考例 2.3.1

5-(2-ヒドロキシエチル)-4-メチルチアゾール(2.5g)のジクロロメタン(125m1)溶液にセライト(10.0g)を加えた後、PCC(18.9g)を加えて窒素雰囲気下で2時間撹拌した。不溶物を濾去しエーテルで10洗った。溶媒を減圧下で留去した後、フロリジルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で原点成分を除いてヘキサン-酢酸エチルから再結晶して4-メチルチアゾール-5-カルボキシアルデヒド(692mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.80 (s, 3H), 8.98 (s, 1H), 10.15 (s, 1H). 参考例 2 3 2

- 15 7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、4-メチルチアゾール-5-カルボキシアルデヒド(482mg)の1,2-ジクロロエタン(15ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(804mg)を加え窒素雰囲気下、室温で6日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)黄色の油状物として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(4-メチルチアゾール-5-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(284mg)を得た。
- 25 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.34-1.45 (m, 2H),
 1.50-1.70 (m, 2H), 2.50 (s, 3H), 2.76 (t, 2H, J=5.2 Hz), 3.26 (t, 2H, J=5.2 Hz), 3.55 (t, 2H, J=6.6 Hz), 3.78-3.83 (m, 5H), 4.16 (t, 2H, J=4.4 Hz), 4.65 (s, 2H), 6.93 (d, 1H, J=8.8 Hz), 6.98 (d, 2H, J=9.2 Hz), 7.41-7.50 (m, 3H),
 7.56 (d, 1H, J=2.6 Hz), 7.78 (s, 1H), 8.66 (s, 1H).

参考例233

 $7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(4-メチルチアゾール-5- イル) メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル <math>(284 \,\mathrm{mg})$ のテトラヒドロフラン $(18 \,\mathrm{m}\,1)$ 、メタノール $(18 \,\mathrm{m}\,1)$ の混合溶液に $1\,\mathrm{N}$ 水酸化ナトリウム水溶液($6\,\mathrm{m}\,1$)を加え室温で $1\,\mathrm{H}$ 間撹拌した。次いで $0\,\mathrm{C}$ で水を加え、さらに $1\,\mathrm{N}$ 塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-[(4-メチルチアゾール-5-イル) メチル]-2,3-ジヒドロ-<math>1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸($20\,\mathrm{1}\,\mathrm{mg}$)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 2 Hz), 1. 30-1. 50 (m, 2H), 1. 50-1. 70 (m, 2H), 2. 51 (s, 3H), 2. 79 (br, 2H), 3. 29 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J= 4. 8Hz), 4. 17 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 67 (s, 2H), 6. 92-7. 01 (m, 3H), 7. 43-7. 50 (m, 3H), 7. 58 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 89 (s, 1H), 8. 68 (s, 1H).

元素分析 $C_{28}H_{32}N_2O_4S$ Calcd. C, 68.27; H, 6.55; N, 5.69: Found. C, 67.95; H, 6.56; N, 5.63.

参考例234

10

15

7 ープロモー1ー[(4ーメチルフェニル)スルフォニル]ーオキソー2,3,4,5ーテトラヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチルと7ープロモー1ー[(4ーメチルフェニル)スルフォニル]ーオキソー2,3,4,5ーテトラヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸エチルの混合物(135.0g)のテトラヒドロフラン溶液(1200ml)に一65℃で水素化ホウ素ナトリウム(11.1g)を加えた後、メタノール(120ml)を滴下した。滴下終了後、一15℃-25℃で1.5時間撹拌した後、アセトン(67.8g,1.17モル)を-25℃で滴下してさらに30分間撹拌した。-45℃で酢酸エチル、水を加えて分液し、有機相を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して、褐色の油状物(152.3g)を得た。そのま

10

ま乾燥テトラヒドロフラン(1000ml)に溶かしてメタンスルホニルクロライド(50.1g)を0℃、窒素雰囲気下で滴下した。滴下終了後室温で1時間撹拌した後、DBU(66.6g)を滴下して5時間撹拌した。水を加えて酢酸エチルで抽出し、有機相を1N塩酸で2回洗った。さらに水、飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して、褐色の油状物(148g)を得た。これを酢酸(520ml)に溶かし濃硫酸(260ml,4.88 モル)を0℃で加えた後、90℃で3時間加熱した。放冷した後水(40ml)を加えて再び90℃で2.5時間加熱した。放冷した後、溶媒を減圧下で留去した。得られた残渣に氷を加え、pH=4になるまで6N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。析出した固体をろ取し、1N水酸化ナトリウム溶液(1500ml)に溶かした。不溶物を濾過して除き、濾液にpH=4になるまで2N塩酸を0℃で加え、析出した固体を濾取した。減圧下で乾燥させ、緑色の固体として7一プロモー2、3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸(69.4g)を得た。

259

15 $^{1}H-NMR$ (200MHz, DMS0-d₆) δ 2. 36 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 2. 87 (t, 2H, J= 4. 8 Hz), 6. 35 (d, 1H, J=8. 6 Hz), 6. 84 (dd, 1H, J=8. 6, 2. 6 Hz), 7. 08 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 12 (s, 1H).

参考例235

7 - ブロモー2, 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸 (68. 2g) のメタノール懸濁液 (1000ml) に0℃で濃硫酸 (37. 3g) を加えた後、80℃で10時間加熱した。放冷した後溶媒を減圧下で留去し、酢酸エチルと水を加え、0℃でpH=4になるまで1N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。分液して有機相を水、飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣をシリカゲルカラムで原点を除き(酢酸エチル)得られた固体をジイソプロピルエーテルで洗って7 - ブロモー2, 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル (44.0g) を得た。濾液をシリカゲルカラム (ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して、7 - ブロモー2, 3 - ジヒドロー1 - ベンゾアゼピンー4 - カルボン酸メチル (3.4g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 86 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 36 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 3. 80 (s, 3H), 4. 57 (br, 1H), 6. 49 (d, 1H, J=8. 4 Hz), 7. 15 (dd, 1H, J=8. 4, 2. 2 Hz), 7. 38 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 53 (s, 1H).

参考例236

- 5 7ープロモー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルポン酸メチル(3.0g)、4ープロポキシエトキシフェニルホウ酸(3.1g)、炭酸カリウム(3.8g)をトルエン(100ml)、エタノール(10ml)、水(10ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(860mg)を加え、アルゴン雰囲気下、
- 10 100℃で8時間加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)得られた固体をヘキサンで洗って、黄色の結晶として?-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(2.59g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 2 Hz), 1. 56-1. 74 (2H, m), 2. 88 (2H, t, J=4. 8 Hz), 3. 41 (2H, t, J=4. 8 Hz), 3. 51 (2H, t, J=7. 0 Hz), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 16 (2H, t, J=4. 8 Hz), 6. 66 (1H, d, J=8. 0 Hz), 6. 97 (2H, d, J=6. 68 Hz), 7. 31 (1H, dd, J=8. 0, 2. 2 Hz), 7. 43-7. 47 (3H, m), 7. 725 (1H, s).

20 参考例 2 3 7

25

7 ーブロモー2, 3 ージヒドロー1 ーベンゾアゼピンー4 ーカルボン酸メチル (5.0g)、4 ープトエトキシフェニルホウ酸 (4.6g)、1 M炭酸カリウム水溶液 (35ml)をトルエン (200ml)、エタノール (35ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム (1.0g)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で終夜加熱した。放冷した後水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して (ヘキサン:酢酸エチル=4:1)得られた固体をヘキサンで洗って、黄色の結晶として7 ー (4 ープトキシエ



トキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (5.7g) を得た。

m. p. 205-207 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.3 Hz), 1.29-1.49 (2H, m),

5 1. 55-1. 68 (2H, m), 2. 86-2. 95 (2H, m), 3. 41-3. 45 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 81 (2H, t, J=5. 0 Hz), 4. 16 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 68 (1H, d, J=8. 6 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 34 (1H, dd, J=8. 6, 2. 0 Hz), 7. 43-7. 48 (3H, m), 7. 85 (1H, s).

 $C_{23}H_{27}NO_4$ Calcd. C, 72.42; H, 7.13; N, 3.67: Found. C, 72.32; H, 7.01; 10 N, 3.84.

参考例238

へキサンで3回洗った60%水素化ナトリウム(4.2g)のテトラヒドロフラン(40m1)懸濁液に4-プロモピラゾール(7.0g)のテトラヒドロフラン(50m1)溶液を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後室温に戻して1時間撹拌した。この混合液にヨウ化エチル(17.8g)のテトラヒドロフラン溶液(30m1)を0℃、窒素雰囲気下で滴下した後、1日間還流した。溶液をテトラヒドロフランで薄めた後、セライトを用いて不溶物を濾去した。濾液を減圧下で濃縮した後、さらにヘキサンを加えて不溶物を濾去した。濾液を減圧下で濃縮した後、減圧下で蒸留して薄黄色の液体として4-プロモ-1-イソプロピルピラゾロル(5.8g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 50 (d, 6H, J=6. 6 Hz), 4. 40-4. 54 (m, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 45 (s, 1H).

参考例239

4-ブロモ-1-イソプロピルピラゾール(5.0g)の乾燥エーテル(75ml)溶液に-78℃、窒素雰囲気下においてn-ブチルリチウム(22ml, 1.6Mへキサン溶液)を滴下した。30分後、DMF(9.7g)を-78℃、窒素雰囲気下において滴下した後、室温に戻して1時間撹拌した。次いで0℃で1N塩酸(40ml)を加えて30分撹拌した後、1N水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にして酢酸エチルで5回抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧

下で溶媒を留去して薄黄色の油状物として1-イソプロピルピラゾール-4-カルボキシアルデヒド(3.6g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 1.55 (d, 6H, J=6.6 Hz), 4.48-4.61 (m, 1H), 7.98 (s, 2H), 9.86 (s, 1H).

5 参考例240

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(300mg)、1-イソプロピルピラゾール-4-カルボキシアルデヒド(524mg)の1,2-ジクロロエタン(10m1)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(964mg)を加え窒素雰囲気下、室温で4日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)黄色の油状物として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-イソプロピルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(392mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 34-1. 65 (m, 10H), 2. 75 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 26 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 3. 55 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 78-3. 83 (m, 5H), 4. 16 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 4. 42 (s, 2H), 4. 44-4. 61 (m, 1H), 6. 94-7. 00 (m, 3H), 7. 36-7. 50 (m, 5H), 7. 55 (d, 1H, J=2. 6 Hz), 7. 79 (s, 1H).

20 参考例 2 4 1

25

7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-エチルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(392mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の 混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で3日間撹拌した。 次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧 下で留去しヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-[(1-イソプロピルピラゾール-4-イル)メチル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(229mg) を得た。

5

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (t, 3H, J=7. 0 Hz), 1. 34-1. 45 (m, 2H), 1. 50 (d, 6H, J=6. 6 Hz), 1. 53-1. 68 (m, 2H), 2. 77 (br, 2H), 3. 29 (br, 2H), 3. 56 (t, 2H, J=6. 6 Hz), 3. 81 (t, 2H, J=5. 2 Hz), 4. 16 (t, 2H, J=5. 0 Hz), 4. 43-4. 52 (m, 3H), 6. 96-7. 00 (m, 3H), 7. 36-7. 55 (m, 6H), 7. 89 (s, 1H).

元素分析 C₃₀H₃₇N₃O₄ Calcd. C, 71.54; H, 7.40; N, 8.34: Found. C, 71.16; H, 7.24; N, 8.23.

参考例242

7ーブロモー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル (800mg)、1ーエチルピラゾールー4ーカルボキシアルデヒド(1.05g)の1,2ージクロロエタン(30ml)溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(3.0g)、酢酸(853mg)を加え窒素雰囲気下、室温で2日間撹拌した。次いで水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)黄色の油状物として7ープロモー1ー[(1ーエチルピラゾールー4ーイル)メチル]ー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(593mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 48 (t, 3H, J=6. 6 Hz), 2. 73 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 22 (t, 2H, J=4. 8 Hz), 3. 80 (s, 3H), 4. 15 (q, 2H, J=7. 4 Hz), 4. 36 (s, 2H), 6. 77 (d, 1H, J=8. 8 Hz), 7. 22-7. 29 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 45 (d, 1H, J=2. 2 Hz), 7. 60 (s, 1H).

参考例243

7ープロモー1ー [(1ーエチルピラゾールー4ーイル) メチル] ー2, 3ージ
 25 ヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(550mg)、4ープロポキシフェニルホウ酸(329mg)、炭酸カリウム(506mg)をトルエン(15ml)、エタノール(1.5ml)、水(1.5ml)に懸濁させ、アルゴン雰囲気下で30分間撹拌した。次いでテトラキストリフェニルフォスフィンパラジウム(81mg)を加え、アルゴン雰囲気下、100℃で6時間加熱した。放冷

10

15

20

25

H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 06 (t, 3H, J=7.6 Hz), 1. 48 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1. 75-1. 95 (m, 2H), 2. 76 (t, 2H, J=5.4 Hz), 3. 27 (t, 2H, J=5.4 Hz), 3. 81 (s, 3H), 3. 96 (t, 2H, J=6.6 Hz), 4. 16 (q, 2H, J=7.4 Hz), 4. 42 (s, 2H), 6. 93-6. 97 (m, 3H), 7. 33 (s, 1H), 7. 38-7. 49 (m, 4H), 7. 54 (d, 1H, J=2.4 Hz), 7. 79 (s, 1H).

参考例244

1-[(1-エチルピラゾール-4-イル) メチル] -7-(4-プロポキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(3-70mg)のテトラヒドロフラン(24m1)、メタノール(24m1)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(8m1)を加え室温で1日間撹拌した。次いで0℃で水を加え、さらに1N塩酸を加えて中性にして酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去し黄色の油状物として1-[(1-エチルピラゾール-4-イル)メチル] -7-(4-プロポキシフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(330mg)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.06 (t, 3H, J=7.6 Hz), 1.49 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.78-1.89 (m, 2H), 2.78 (br, 2H), 3.30 (br, 2H), 3.96 (t, 2H, J=6.6 Hz), 4.16 (q, 2H, J=7.4 Hz), 4.44 (s, 2H), 6.93-6.99 (m, 3H), 7.34 (s, 1H), 7.40-7.50 (m, 4H), 7.56 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.89 (s, 1H).

参考例245

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチルチアゾール-4-1ルー4-1]-(2-1)]-

10

mp 155-158 °C. 'H-NMR (δ ppm, CDCl₃) 0. 94 (3H, t, J = 7. 2 Hz), 1. 31-1. 49 (2H, m), 1. 55-1. 69 (2H, m), 2. 67 (3H, s), 2. 87 (2H, t-like), 3. 56 (2H, t, J = 6. 6 Hz), 3. 82 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 96 (2H, t-like), 4. 17 (2H, t, J = 4. 9 Hz), 5. 97 (1H, s), 7. 00 (2H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 44 (2H, s), 7. 51 (2H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 63 (1H, s), 7. 88 (1H, s). IR (KBr) ν : 2926, 1674, 1530, 1495 cm⁻

参考例246

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.30g)をTHF(6.0ml)に溶解し、氷冷下60%水素化ナトリウム(61mg)を加え、室温にて1時間攪拌した。クロチルブロマイド(0.31ml)を加えた後、60℃にて4日間攪拌した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-クロチルー2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.23g)を得た。

「H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.2Hz), 1.33-1.45 (2H, m), 1.54-25 1.65 (2H, m), 1.75 (3H, d, J=5.2Hz), 2.71-2.82 (2H, m), 3.22-3.27 (2H, m), 3.55 (2H, t, J=6.6Hz), 3.77-3.82 (2H, m), 3.81 (3H, s), 3.88 (2H, d, J=4.4Hz), 5.22 (1H, m), 5.63 (1H, m), 6.85-7.01 (3H, m), 7.36-7.49 (4H, m), 7.77 (1H, s) 参考例 2 4 7

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-クロチル-2, 3-ジ

ヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.22g)をTHF(4.4m1)/メタノール(4.4m1)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(2.2ml)を加え、40 \mathbb{C} にて6時間攪拌した。1規定塩酸にTpH=5 とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、

硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン / 酢酸エチル (=8/1) にて洗浄し、7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-クロチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (198mg) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 54-10 1. 65 (2H, m), 1. 76 (3H, d, J=5. 4Hz), 2. 82 (2H, m), 3. 27 (2H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 83 (2H, m), 3. 89 (3H, s), 4. 13-4. 18 (2H, m), 5. 23 (1H, m), 5. 66 (1H, m), 6. 88 (1H, d, J=6. 2Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38-7. 53 (4H, m), 7. 88 (1H, s)

実施例83 (化合物83の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-クロチルー2,3-ジ 15 ヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.20g)をDMF(3.9 ml) に溶解し、塩化チオニル(82μ l)を加え、室温にて1時間攪拌した。 減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4-[メチル(テトラヒド ロピラニルー4ーイル)アミノメチル]アニリン(111mg)、トリエチルア ミン (0. 31ml) のTHF溶液 (3. 3ml) に、氷冷下滴下し、室温にて 20 2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水に て洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さ をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=4/1)に て精製し、イソプロピルエーテル/酢酸エチルにて再結晶し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1-クロチル-N-[4-[N-メチル-N-25 (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] -2, 3-ジヒド ロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物83)(9mg)を得た。 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 25-1. 45 (2H, m), 1. 53-1. 78(6H, m), 2. 20(3H, s), 2. 68(1H, m), 3. 33-3. 43(4H, m), 3. 55(2H, t, J=7.0Hz),

3. 59 (2H, s), 3. 77-3. 80 (2H, m), 3. 88 (2H, m), 3. 98-4. 07 (2H, m), 4. 12-4. 18 (2H, m), 5. 24 (1H, m), 5. 62 (1H, m), 6. 68 (3H, s), 6. 90 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 27-7. 58 (7H, m)

参考例248

5 7ープロモー2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル (2.0g)を1, 2ージクロロエタン (70ml)に溶解し、イソプチルアル デヒド (3.2ml)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム (5.26g)を加え、室温にて12時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さを水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムに で乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=6/1)にて精製し、7ープロモー1ーイソプチルー2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル (1.82g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 92 (6H, d, J=6. 6Hz), 2. 03 (1H, m), 2. 77-2. 82 (2H, m), 3. 10 (2H, d, J=7. 4Hz), 3. 21-3. 26 (2H, m), 3. 80 (3H, s), 6. 71 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 19-7. 26 (1H, m), 7. 42 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 58 (1H, s)

参考例249

7ーブロモー1ーイソブチルー2、3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.90g)をトルエン/エタノール/水(=10/1/1、20 41ml)に溶解し、4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニルほう酸(0.72g)、炭酸カリウム(0.81g)を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(123mg)を加え、14時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、25 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=8/1)にて精製し、1ーイソブチルー7ー[4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニル]-2、3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(0.79g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 0. 95 (6H, d, J=6. 6Hz),

- 1. 57-1. 72(2H, m), 1. 98-2. 15(1H, m), 2. 80-2. 85(2H, m), 3. 16(2H, d, J=7, 2Hz),
- 3. 27-3. 32(2H, m), 3. 51(2H, t, J=6.6Hz), 3. 78-3. 83(2H, m), 3. 81(3H, s),
- 4. 13-4. 19 (2H, m), 6. 89 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 95-7. 00 (2H, m), 7. 39 (1H, dd, J=8. 8,
- 2. 2Hz), 7. 43-7. 49 (3H, m), 7. 77 (1H, s)
- 5 IR(KBr) 2961, 2870, 1701, 1607, 1499, 1248, 1180, 927, 820cm⁻¹

参考例250

1- (2-) ロポキシエトキシ)フェニル] -2 、3 - ジヒドロ-1- ベンゾアゼピン-4- カルボン酸メチル(0 、7 9 g)をTH F(1 5 、8 m 1)/メタノール(1 5 、8 m 1)に溶解し、1 規定水酸化ナト 10 リウム(7 、9 m 1)を加え、室温にて2 の時間攪拌した。1 規定塩酸にてp H = 4 とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(= 6/1)にて洗浄し、1- イソブチル- 7- [4- (2- プロポキシエトキシ)フェニル] -2 、3- ジヒドロ-1- ベンゾアゼ ピン-4- カルボン酸(0 、5 7 g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (3H, t, J=7. 2Hz), 0. 96 (6H, d, J=6. 6Hz),

- 1. 59-1. 71 (2H. m), 2. 00-2. 17 (1H. m), 2. 80-2. 86 (2H. m), 3. 19 (2H. d, J=7. 2Hz),
- 3. 30-3. 35 (2H, m), 3. 52 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 81 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 17 (2H, t, J=4. 8Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38-7. 53 (4H, m),
- 20 7. 89 (1H, s)

実施例84(化合物84の製造)

1ーイソブチルー7ー [4ー(2ープロポキシエトキシ)フェニル] ー2,3 ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルポン酸(0.57g)をTHF(1 1.4ml)に溶解し、オキサリルクロライド(0.23ml)を加え、室温に で1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4ー[メ チル(テトラヒドロピラニルー4ーイル)アミノメチル]アニリン(0.33g)、トリエチルアミン(0.94ml)のTHF溶液(9.9ml)に、氷冷下滴下 し、室温にて14時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。 飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール =4/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、1-4インブチルー N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-4)] アミノメチル]フェニル] -7-[4-(2-プロポキシエトキシ) フェニル] -2 , 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 8 4)(0.56g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 0. 97 (6H, d, J=6. 6Hz), 1. 62-1. 82 (6H, m), 2. 00-2. 17 (1H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 64 (1H, m), 2. 87-2. 95 (2H, m), 3. 18 (2H, d, J=7. 4Hz), 3. 30-3. 43 (4H, m), 3. 51 (2H, t, J=7. 0Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 78-3. 83 (2H, m), 3. 99-4. 07 (2H, m), 4. 13-4. 19 (2H, m), 6. 91 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 27-7. 57 (10H, m)

IR (KBr) 3303, 2957, 1636, 1607, 1499, 1244, 1122, 926, 812cm⁻¹

元素分析 C₃₉H₅₁N₃O₄ Calcd. C, 74. 85; N, 6. 71; H, 8. 21: Found. C, 74. 69; N, 6. 92; H, 8. 34

15 参考例 2 5 1

5

カルボン酸メチル(0.90g)をトルエン/エタノール/水(=10/1/1、41m1)に溶解し、4-(2-プトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.76g)、炭酸カリウム(0.81g)を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。20 テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(123mg)を加え、14時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=8/1)にて精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-イソブチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.75g)を得た。

7-ブロモ-1-イソブチル-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 0. 95 (6H, d, J=6. 6Hz), 1. 37-1. 67 (4H, m), 2. 26 (1H, m), 2. 82 (2H, m), 3. 17 (2H, d, J=4. 8Hz), 3. 30 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 77-3. 83 (2H, m), 3. 81 (3H, s), 4. 13-

4. 18 (2H, m), 6. 89 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 94-7. 00 (2H, m), 7. 36-7. 52 (4H, m), 7. 77 (1H, s)

IR(KBr) 2959, 1703, 1607, 1499, 1244, 1181, 814cm⁻¹ 参考例 2 5 2

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-イソブチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.75g)をTHF(15.0ml)/メタノール(15.0ml)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(7.5ml)を加え、室温にて20時間攪拌した。1規定塩酸にてpH=4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=6/1)にて洗浄し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-イソブチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.61g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 0. 96 (6H, d, J=6. 6Hz),

1. 34-1. 47(2H, m), 1. 54-1. 66(2H, m), 2. 08(1H, m), 2. 79-2. 85(2H, m), 3. 19(2H, d, J=6. 8Hz), 3. 30-3. 35(2H, m), 3. 56(2H, t, J=6. 6Hz), 3. 81(2H, t, J=4. 8Hz), 4. 16(2H, J=4. 8Hz), 6. 90(1H, d, J=8. 8Hz), 6. 98(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38-7. 53(4H, m), 7. 89(1H, s)

実施例85 (化合物85の製造)

7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-イソプチルー2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.60g)をTHF(12.0ml)に溶解し、オキサリルクロライド(0.24ml)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4- [メチル(テトラヒドロピラニルー4ーイル)アミノメチル]アニリン(0.33g)、トリエチルアミン(0.96ml)のTHF溶液(9.6ml)に、氷冷下滴下し、室温にて14時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=4/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、7- [4-(2-4/1)

5 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.2Hz), 0.97 (6H, d, J=6.6Hz), 1.33-1.46 (2H, m), 1.54-1.77 (6H, m), 2.07 (1H, m), 2.20 (3H, s), 2.64 (1H, m), 2.88-2.95 (2H, m), 3.18 (2H, d, J=7.4Hz), 3.30-3.43 (4H, m), 3.51-3.59 (2H, m), 3.56 (2H, s), 3.77-3.83 (2H, m), 3.98-4.07 (2H, m), 4.12-4.18 (2H, m), 6.91 (1H, d, J=8.8Hz), 6.99 (2H, d, J=8.4Hz), 7.29 (1H, d, J=8.4Hz), 7.36-7.58 (9H, m) IR (KBr) 3303, 2955, 1636, 1597, 1499, 1242, 1121, 926, 812cm⁻¹ 元素分析 C₄₀H₅₃N₃O₄ Calcd. C, 75.08; N, 6.57; H, 8.35; Found. C, 74.99; N, 6.69; H, 8.16

参考例 2 5 3

参考例254

25

7ープロモー2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル (1.7g)を1, 2ージクロロエタン(60ml)に溶解し、イソペンチルアルデヒド(3.1g)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(4.5g)を加え、室温にて12時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さを水中に加えて、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)にて精製し、7ープロモー1ーイソペンチルー2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.84g)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (6H, d, J=6. 2Hz), 1. 48-1. 62 (3H, m), 2. 79 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 21 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 24-3. 33 (2H, m), 3. 80 (3H, s), 6. 68 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 20-7. 26 (1H, m), 7. 41 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 56 (1H, s)

7-プロモー1-イソペンチルー2, 3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸メチル(1. 8g)をTHF(36m1)/メタノール(36m1)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(18m1)を加え、室温にて24時間攪拌

した。 1 規定塩酸にTpH=5とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル (= 6 / 1) にて洗浄し、7-プロモ-1-7パンチルー 2, 3-ジヒドロー1-ペンゾアゼピンー 4 -カルボン酸 (1.51g) を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 96 (6H, d, J=6. 2Hz), 1. 52-1. 71 (3H, m), 2. 78-2. 84 (2H, m), 3. 21-3. 26 (2H, m), 3. 32 (2H, d, J=8. 2Hz), 6. 69 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 22-7. 29 (1H, m), 7. 43 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 68 (1H, s)

参考例 2 5 5

5

- 7 ープロモー1ーイソペンチルー2,3 ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(1.5g)をDMF(30ml)に溶解し、塩化チオニル(0.84ml)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4ー[メチル(テトラヒドロピラニルー4ーイル)アミノメチル]アニリン(1.04g)、トリエチルアミン(3.2ml)のTHF溶液(20.8ml)に、氷冷下滴下し、室温にて16時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製し、7ープロモー1ーイソペンチルーNー[4ー[NーメチルーNー(テトラヒドロピランー4ーイル)アミノメチル]フェニル]ー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボキサミド(1.35g)を得た。
 - 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 96 (6H, d, J=6. 2Hz), 1. 54-1. 86 (5H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 66 (1H, m), 2. 88 (2H, m), 3. 26 (2H, m), 3. 28-3. 44 (2H, m), 3. 57 (2H, s), 3. 98-4. 11 (2H, m), 6. 70 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 18-7. 40 (3H, m), 7. 54 (2H, d,
- 25 J=8. 4Hz), 7. 64 (1H, s), 8. 02 (1H, s)

実施例86(化合物86の製造)

7-プロモ-1-イソペンチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.66g)をトルエン/エタノール/水(=

10/1/1、31.5ml)に溶解し、4-(2-プロポキシエトキシ)フェニルほう酸(0.33g)、炭酸カリウム(0.37g)を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(56mg)を加え、16時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製した。酢酸エチルに溶解し、ろ過して得られた溶液を、減圧下溶媒を除去し、イソプロピルエーテル/酢酸エチルにて再結晶し、1-イソペンチルーN-[4-[N-メチルーN-(テトラヒドロピラン10-4-イル)アミノメチル]フェニル]-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物86)(80mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 4Hz), 0. 96 (6H, d, J=6. 0Hz),

1.54-1.76(6H, m), 2.21(3H, s), 2.68(1H, m), 2.89(2H, m), 3.30-3.50(9H, m),

3. 51 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 98-4. 07 (2H, m), 4. 15 (2H, t, J=4. 8Hz), 6. 65 (1H, s), 6. 70-6. 81 (1H, m), 6. 88 (1H, d, J=9. 2Hz), 6. 96 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 30-7. 69 (9H, m)

IR(KBr) 3312, 2953, 2867, 1644, 1605, 1501, 1244, 829cm⁻¹ 実施例87(化合物87の製造)

7ープロモー1ーイソペンチルーNー [4ー [NーメチルーNー (テトラヒドロピラン-4ーイル) アミノメチル] フェニル] -2, 3ージヒドロー1ーベンゾアゼピン-4ーカルボキサミド(0.66g)をトルエン/エタノール/水(=10/1/1、31.5ml)に溶解し、4ー(2ープトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.35g)、炭酸カリウム(0.37g)を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(56mg)を加え、16時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製した。酢酸エチルに溶解し、ろ過して得ら

れた溶液を、減圧下溶媒を除去し、イソプロピルエーテル/酢酸エチルにて再結晶し、 $7 - [4 - (2 - プトキシエトキシ) フェニル] - 1 - イソペンチル-N - [4 - [N - メチル-N - (テトラヒドロピラン - 4 - イル) アミノメチル] フェニル] - 2、<math>3 - \Im$ ヒドロー $1 - \Im$ ンゾアゼピン - 4 - カルボキサミド(化合物 8 7)($7 4 \operatorname{mg}$)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 0. 98 (6H, d, J=6. 2Hz), 1. 33-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 75 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 67 (1H, m), 2. 85-2. 92 (2H, m), 3. 30-3. 43 (9H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 58 (2H, s), 3. 77-3. 83 (2H, m), 4. 00-4. 06 (2H, m), 4. 12-4. 17 (2H, m), 6. 66 (1H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 8Hz),

10 6.97(2H, d, J=8.8Hz), 7.29(2H, d, J=8.4Hz), 7.38-7.63(7H, m)
IR(KBr) 3328, 2957, 2870, 1642, 1607, 1503, 1242, 1140, 823cm⁻¹
参考例 2 5 6

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.70g)をTHF(14.0ml)
15 に溶解し、0℃にて60%水素化ナトリウム(142mg)を加え、室温にて1時間攪拌した。1-ブロモ-3-メチル-2-ブテン(0.83ml)を加え、60℃にて60時間攪拌した。室温に冷却後、水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチルニのサルターのでは多くでは、1000円では多くでは、1000円では多くでは、1000円では多くでは、1000円では、1000円では多くでは、1000円では、10

1. 68 (2H, m), 1. 75 (3H, s), 1. 78 (3H, s), 2. 78-2. 83 (2H, m), 3. 19-3. 25 (2H, m), 3. 55 (2H, t, J=6.6Hz), 3. 77-3. 80 (2H, m), 3. 93 (2H, d, J=6.2Hz), 4. 10-4. 18 (2H, m), 5. 32 (1H, m), 6. 86 (1H, d, J=8.4Hz), 6. 97 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 37-7. 52 (4H, m), 7. 76 (1H, s)

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, d, J=7.2Hz), 1.33-1.45 (2H, m), 1.54-

参考例 2 5 7

7- [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(3-メチル-2-ブ

テニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(<math>0. 70g)をTHF(14m1)/メタノール(14m1)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(7.0m1)を加え、室温にて24時間攪拌した。1規定塩酸にてpH=5とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=6/1)にて洗浄し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メチル-2-ブテニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(<math>0.46g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (3H, d, J=7. 2Hz), 1. 35-1. 47 (2H, m), 1. 54-10 1. 65 (2H, m), 1. 76 (3H, s), 1. 79 (3H, s), 2. 79-2. 85 (2H, m), 3. 21-3. 29 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 83 (2H, m), 3. 95 (2H, d, J=5. 8Hz), 4. 13-4. 19 (2H, m), 5. 33 (1H, m), 6. 87 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38-7. 54 (2H, m), 7. 47 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 89 (1H, s)

実施例88 (化合物88の製造)

7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メチル-2-ブ 15 テニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.45) g) をTHF (9.0ml) に溶解し、オキサリルクロライド (0.18ml) を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF 溶液を、4-[メチル (テトラヒドロピラニル-4-イル) アミノメチル] アニ リン (0.24g)、トリエチルアミン (0.70ml)のTHF溶液 (7.2 20 m1) に、氷冷下滴下し、室温にて14時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢 酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。 減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチル/エタノール=4/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶 し、7 - [4 - (2 - プ) + +) フェニル] $-1 - (2 - プ) + (2 - \Im) + (2 - \Im)$ 25 - [N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニ ル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物8 8) (0.33g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, d, J=7. 2Hz), 1. 33-1. 45 (2H, m), 1. 54-

参考例 2 5 8

q, J=7.4Hz), 3.50-3.56(2H, m)

- 1. 67 (6H, m), 1. 77 (3H, s), 1. 80 (3H, s), 2. 21 (3H, m), 2. 65 (1H, m), 2. 91 (2H, m), 3. 25-3. 44 (4H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 80 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 95 (2H, d, J=6. 2Hz), 4. 00-4. 08 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 6Hz), 5. 34 (1H, m), 6. 89 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 27-7. 56 (10H, m)
- 5 IR(KBr) 2926, 2865, 1703, 1607, 1499, 1244, 1181, 814cm⁻¹ 元素分析 C₄₁H₅₃N₃O₄ Calcd. C, 75.54 ; N, 6.45 ; H, 8.19 : Found. C, 75.39 ; N, 6.40 ; H, 8.03

2-エトキシエタノール(22.8g)をTHF(228ml)に溶解し、0℃ にてトリエチルアミン(49.3m1)、メタンスルホニルクロライド(23. 10 6m1) を加えて、室温にて1時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチル にて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下 溶媒を除去し、得られた残さを、4-[(ベンジルオキシカルポニル)アミノ] 酪酸 (30.0g)、60%水素化ナトリウム (10.1g) のTHF溶液 (4 50m1) に滴下した。60℃にて16時間攪拌し、室温に冷却後、反応液を水 15 中に加え、1規定水酸化ナトリウム(50ml)を加えて酢酸エチルにて洗浄し た。1規定塩酸にて中和し、酢酸エチルにて抽出した。飽和チオ硫酸ナトリウム 水溶液にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得ら れた残さを塩化メチレン(54.6ml)に溶解し、濃硫酸(3.23ml)、 硫酸マグネシウム(28.3g)の塩化メチレン溶液(273m1)に滴下した。 20 2-メチルー2-プロパノール(28.1ml)を加え、室温にて18時間攪拌 した。飽和重曹水を加え、pH≒8とした後、酢酸エチルにて抽出した。水にて 洗浄後、飽和食塩水にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を 除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸 エチル= $6/1 \rightarrow 5/1$) にて精製し、4-[(ベンジルオキシカルボニル)(2)25 -エトキシエチル) アミノ] 酪酸 tert-ブチル (8.7g) を得た。 ¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 20 (3H, d, J=7. 4Hz), 1. 44 (9H, s), 1. 71-1. 82 (2H, m), 2. 27 (2H, t, J=7. 2Hz), 2. 64 (2H, t, J=7. 4Hz), 2. 72-2. 81 (2H, m), 3. 50 (2H,

参考例259

10

20

4-[(ベンジルオキシカルボニル) (2-エトキシエチル) アミノ] 酪酸 tert-ブチル(8.7g) をメタノール(87ml) に溶解し、<math>10%パラジウム/カーボン(0.87g) を加え、水素雰囲気下3時間攪拌した。セライトろ過にて10%パラジウム/カーボンを除去し、得られた溶液を減圧下溶媒を除去し、4-[(2-エトキシエチル) アミノ] 酪酸 tert-ブチル(5.5g) を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 26 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 43 (9H, s), 1. 77-1. 87 (2H, m), 2. 18-2. 27 (2H, m), 3. 31-3. 57 (6H, m), 5. 13 (2H, s), 7. 32-7. 37 (5H, m) 参考例 2 6 0

4-[(2-x)+2x+y) アミノ] 酪酸 tert-ブチル(5.5g) をDMF(43.9ml)に溶解し、5-プロモ-2-フルオロベンズアルデヒド(4.4g)を加えた後、炭酸カリウム(3.6g)を加え、<math>90 でにて60 時間攪拌した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。

15 飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= $6/1 \rightarrow 5/1$)にて精製し、4-[4-プロモ(2-エトキシエチル)-2-ホルミルアニリノ] 酪酸 tert-プチル(2.3g) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 12 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 41 (9H, s), 1. 76-1. 81 (2H, m), 2. 16-2. 24 (2H, m), 3. 23 (2H, t, J=7. 4Hz), 3. 28-3. 39 (4H, m), 3. 37 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 43-3. 49 (2H, m), 7. 14 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 91 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 30 (1H, s)

参考例261

4-[4-プロモ(2-エトキシエチル)-2-ホルミルアニリノ] 酪酸 t ert-プチル(0.24g)をトルエン(4.8ml)/2-メチル-2-プロパノール(0.48ml)に溶解し、カリウム tert-プトキシド(72mg)を加え,100℃にて1時間攪拌した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフ

ィー(ヘキサン/酢酸エチル=6 $\angle 1$)にて精製し、7 - プロモ-1 - (2 - エトキシエチル)-2 ,3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸 t e r t - プチル(0 . 1 5 g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 53 (9H, s), 2. 76 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 26 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 44-3. 54 (2H, m), 3. 52 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 62-3. 69 (2H, m), 6. 82 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 22 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 39 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 46 (1H, s)

参考例262

5

20

7-プロモ-1-(2-エトキシエチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾア ゼピンー4ーカルボン酸 tert-プチル(1.1g) を酢酸エチル(22m1) に溶解し、室温にて4規定塩酸/酢酸エチル(11m1) を加えて24時間 攪拌した。飽和重曹水を加え、pH=4とした後、酢酸エチルにて抽出した。飽 和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=8/1) にて洗浄し、7-プロモ-1-(2-エトキシエチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(<math>0.73g) を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 2. 82 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 30 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 51 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 52 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 67 (2H, t, J=5. 2Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 23-7. 29 (1H, m), 7. 44 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 69 (1H, s) 参考例 2 6 3

7-プロモー1-(2-エトキシエチル)-2,3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピンー4ーカルボン酸(0.73g)をDMF(14.6ml)に溶解し、塩化チオニル(0.39ml)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4-[メチル(テトラヒドロピラニルー4-イル)アミノメチル]アニリン(0.53g)、トリエチルアミン(1.5ml)のTHF溶液(15.9ml)に、氷冷下滴下し、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製し、7-ブ

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

279

ロモー1-(2-x)キシエチル)-N-[4-[N-x]チルーN-(x)ラヒドロピラン-4-(x) アミノメチル]フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-(x)ンゾアゼピン-4-(x)カルボキサミド(0.66g) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 1. 21 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 63-1. 82 (4H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 64 (1H, m), 2. 87-2. 96 (4H, m), 3. 31-3. 38 (4H, m), 3. 47-3. 58 (2H, m), 3. 56 (2H, s), 3. 64-3. 70 (2H, m), 3. 97-4. 09 (2H, m), 6. 85 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 19-7. 32 (4H, m), 7. 40 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 50-7. 56 (2H, m), 8. 01 (1H, s) 実施例89 (化合物89の製造)

7-プロモ-1-(2-エトキシエチル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロー 10 1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(0.32g)をトルエン/エタノー ル/水 (= 20/1/1、14.3ml) に溶解し、4-(2-プロポキシエトキシ)フェニルほう酸(0.16g)、炭酸カリウム(0.18g)を加え、ア ルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (27mg)を加え、14時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加 15 え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾 燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製した。酢酸エチルに溶解し、 ろ過して得られた溶液を、減圧下溶媒を除去し、イソプロピルエーテル/酢酸エ チルにて再結晶し、1-(2-エトキシエチル)-N-[4-[N-メチル-N]20 - (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] -7-[4-(2 ープロポキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物89) (60mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 59-1. 80 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 65 (1H, m), 2. 92 (2H, m), 3. 22-3. 69 (8H, m), 3. 57 (2H, s), 3. 69-3. 73 (2H, m), 3. 78-3. 84 (2H, m), 3. 99-4. 17 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 8Hz), 6. 69 (1H, s), 6. 95-7. 03 (3H, m), 7. 30-7. 56 (9H, m)

実施例90(化合物90の製造)

5

7 - プロモ - 1 - (2 - エトキシエチル) - N - [4 - [N - メチル - N - (テ

トラヒドロピランー4ーイル)アミノメチル]フェニル]ー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボキサミド(0.32g)をトルエン/エタノール/水(=20/1/1、14.3ml)に溶解し、4ー(2ープトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.17g)、炭酸カリウム(0.18g)を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(27mg)を加え、14時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製した。酢酸エチルに溶解し、ろ過して得られた溶液を、減圧下溶媒を除去し、イソプロピルエーテル/酢酸エチルにて再結晶し、7ー[4ー(2ープトキシエトキシ)フェニル]ー1ー(2ーエトキシエチル)ーNー[4ー[NーメチルーNー(テトラヒドロピランー4ーイル)アミノメチル]フェニル]ー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボキサミド(化合物90)(15mg)を得た。

20 参考例 2 6 4

25

10

2-メトキシエタノール(20g)をTHF(400m1)に溶解し、0℃に Tトリエチルアミン(47.6m1)、4-ジメチルアミノピリジン(9.66g)、p-トルエンスルホニルクロライド(60.2g)を加えて,室温にて 2 時間撹拌した。60℃にて 3 時間撹拌した後、反応液を水中に加え,酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さを、4-[(ベンジルオキシカルボニル)アミノ] 酪酸(30.2g)、60%水素化ナトリウム(10.2g)のTHF溶液(453m1)に滴下した。65℃にて 24 時間撹拌し、室温に冷却後、反応液を水中に加え、1 規定水酸化ナトリウム(50m1)を加えて酢酸エチルにて洗浄し

参考例265

5

10

た。 1 規定塩酸にて中和し、酢酸エチルにて抽出した。飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さを塩化メチレン(90 m l)に溶解し、濃硫酸(5.4 m l)、硫酸マグネシウム(48.9 g)の塩化メチレン溶液(450 m l)に滴下した。2 ーメチルー2 ープロパノール(48.6 m l)を加え、室温にて18時間攪拌した。飽和重曹水を加え,pH = 8 とした後、酢酸エチルにて抽出した。水にて洗浄後、飽和食塩水にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=6 / 1 \rightarrow 5 / 1)にて精製し、4 - [(ベンジルオキシカルボニル)(2 - メトキシエチル)アミノ]酪酸 + 1 + 2 + 2 + 3 + 4 + 3 + 4 + 5 + 4 + 6 + 7 + 9 +

4-[(ベンジルオキシカルボニル)(2-メトキシエチル)アミノ] 酪酸 tert-プチル(30.0g)をメタノール(300ml)に溶解し、10% 15 パラジウム/カーボン(3.0g)を加え、水素雰囲気下3時間攪拌した。セラ イトろ過にて10%パラジウム/カーボンを除去した後、減圧下溶媒を除去し、 得られた残さを、5-ブロモー2-フルオロベンズアルデヒド(15.8g)、 炭酸ナトリウム (9.9g) のDMF溶液 (186ml) に滴下した。90℃に て65時間攪拌し、室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出し 20 た。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去 し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチ ル=4/1)にて精製し、4~[4-プロモ(2-メトキシエチル)-2-ホル ミルアニリノ] 酪酸 tert-ブチル(6.0g) を得た。4-[4-ブロモ](2-メトキシエチル) - 2-ホルミルアニリノ] 酪酸 tert-ブチル (6. 25 0g) をトルエン (60m1) /2-メチル-2-プロパノール <math>(6.0m1)に溶解し、カリウム tert-プトキシド (1.85g) を加え、100℃に て1時間攪拌した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出し た。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去

し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)にて精製し、7-プロモ-1-(2-メトキシエチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピンカルボン酸 tert-ブチル(1.8g)を得た。

5 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 53 (9H, s), 2. 75 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 24 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 39 (3H, s), 3. 55-3. 65 (4H, m), 6. 73 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 19-7. 40 (3H, m), 7. 46 (1H. s)

参考例266

- 7-プロモ-1-(2-メトキシエチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンプア 10 ゼピンー4ーカルボン酸 tert-プチル (1.8g) をトルエン/エタノール/水 (=10/1/1、62.4ml) に溶解し、4-(2-プトキシエトキシ)フェニルほう酸 (1.68g)、炭酸カリウム (1.55g) を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0.22g)を加え、16時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、
- 15 酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=5/1) にて精製し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メトキシエチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンプアゼピン-4-カルボン酸 tert-プチル(1.4g)を得た。
- 20 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 33-1. 45 (2H, m), 1. 54 (9H, s), 1. 53-1. 65 (2H, m), 2. 75-2. 80 (2H, m), 3. 32 (2H, m), 3. 41 (3H, s), 3. 49-3. 58 (4H, m), 3. 63-3. 67 (2H, m), 3. 72-3. 83 (2H, m), 4. 13-4. 18 (2H, m), 6. 78 (1H, d, J=5. 4Hz), 6. 87 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 38 (1H, dd, J=8. 4, 2. 2Hz), 7. 43-7. 48 (3H, m), 7. 65 (1H, s)

25 参考例267

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(2-メトキシエチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸 <math>tert-プチル (1.4g)を酢酸エチル (28ml)に溶解し、室温にて4規定塩酸/酢酸エチル (14ml)を加え、60℃にて2時間攪拌した。室温に冷却後、飽和重曹

水を加え、pH=5とした後、減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=6/1)にて洗浄し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メトキシエチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.61g、49%)を得た。

- 20 [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル]-1-(2-メトキシエチル)-N -[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル<math>]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 9 1) (0.57g) を得た。

媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル

/エタノール=4/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、7-

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 30-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 76 (2H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 64 (1H, m), 2. 91 (2H, m), 3. 30-3. 41 (2H, m), 3. 41 (3H, s), 3. 51-3. 59 (2H, m), 3. 56 (2H, s), 3. 65-3. 71 (2H, m), 3. 77-3. 83 (2H, m), 4. 00-4. 17 (2H, m), 4. 15 (2H, t, J=4. 8Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 99 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 39-7. 56 (9H, m) IR (KBr) 3321, 2922, 1640, 1609, 1501, 1244, 1140, 822cm⁻¹

参考例268

5

10

15

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.60g) をTHF (12.0ml) に溶解し、ピリジン (0.37ml)、4-ジメチルアミノピリジン (56mg)を加えた後、クロトン酸無水物 (0.58ml)を加え、50℃にて24時間攪拌した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、<math>7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-[(E)-2-プテノイル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.53g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 34-1. 46 (2H, m), 1. 55-1. 66 (2H, m), 3. 52-3. 60 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 79-3. 85 (2H, m), 3. 83 (3H, s), 4. 15-4. 21 (2H, m), 4. 94-5. 11 (1H, m), 5. 88-6. 04 (1H, m), 7. 02 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 24-7. 29 (1H, m), 7. 53 (3H, d, J=8. 4Hz), 7. 66 (1H, s), 7. 74 (1H, s) 参考例 2 6 9

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1- [(E) -2-ブテノイル] -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.53g)をTHF(10.6m1)/メタノール(10.6m1)に溶解し、1規20 定水酸化ナトリウム(5.3m1)を加え、室温にて20時間攪拌した。1規定塩酸にてpH=5とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=8/1)にて洗浄し、7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1- [(E) -2-ブテノイル] -2,

25 3 ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸 (0.40g) を得た。
'H-NMR(200MHz, CDCl₃) δ 0.97(3H, t, J=6.8Hz), 1.31-1.50(2H, m), 1.541.63(2H, m), 1.80(3H, d, J=6.4Hz), 3.57(2H, t, J=6.6Hz), 3.82(2H, m), 4.19(2H, m), 4.90(1H, m), 6.01(1H, m), 7.03(2H, d, J=8.4Hz), 7.21(1H, d, J=8.4Hz), 7.52-7.57(3H, m), 7.67(1H, s), 7.84(1H, s)

実施例92(化合物92の製造)

7- [4- (2-プトキシエトキシ) フェニル] −1− [(E) −2−ブテノ [4] [-2] [3] [-2] [3] [4] をTHF(7.8ml)に溶解し、DMF(二滴)、オキサリルクロライド(0. 15ml)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残 5 さのTHF溶液を、4-[メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル)アミノメ チル] アニリン (210mg) 、トリエチルアミン (0.60ml) のTHF溶 液(6.3ml)に、氷冷下滴下して室温にて14時間攪拌した。反応液を水中 に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムに 10 て乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチル/エタノール=4/1)にて精製し、イソプロピルエーテ ル/酢酸エチルにて再結晶し、 $1 - [(E) - 2 - \vec{J}$ テノイル] -7 - [4 - (2ープトキシエトキシ)フェニル] -N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒド ロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベン ゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物92)(168mg)を得た。 15

m. p. 148-150℃

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 25-1. 49 (2H, m), 1. 54-1. 82 (9H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 65 (1H, m), 2. 93 (3H, s), 3. 16-3. 43 (3H, m), 3. 52-3. 60 (2H, m), 3. 56 (2H, s), 3. 79-3. 85 (2H, m), 3. 98-4. 09 (2H, m), 4. 91 (1H, m), 6. 00-6. 09 (1H, m), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 18-7. 33 (3H, m), 7. 39-7. 67 (8H, m)

IR(KBr) 2936, 2851, 1659, 1609, 1495, 1250, 1140, 826cm⁻¹ 元素分析 C₄₀H₄₉N₃O₅·0. 7H₂O Calcd. C, 72.51; N, 6.32; H, 7.65: Found. C, 72.33; N, 6.05; H, 7.42

25 参考例 2 7 0

20

1- (1) 「ロピルー2ーピロリドン(9.2g)に4規定水酸化ナトリウム(36ml)を加え、3.5時間攪拌した。0℃に冷却後、濃塩酸にて中和した。室温にて炭酸ナトリウム(15.3g)を加えた後、5- (1) 「ロモー2ーフルオロベンズアルデヒド(7.3g)のジメチルスルホキサイド溶液(96ml)を滴下

し、5時間加熱還流した。室温に冷却後、6規定塩酸にTpH=4とし、酢酸エチル/THFにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー((1)00年の大学のでは、(1)1年のでは、(1)1年のでは、(1)2年のでは、(1)2年のでは、(1)3年のでは、(1)4年のでは、

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 12 (6H, d, J=6. 6Hz), 1. 74 (2H, m), 2. 37 (2H, t, J=7. 0Hz), 3. 16 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 30 (1H, m), 7. 12 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 60 (1H, d, J=8. 8, 2. 4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 21 (1H, s)

参考例271

5

- 4 (4 プロモー2 ホルミルイソプロピルアニリノ) 酪酸 (0.9g) を DMF (4.5 ml) に溶解し、炭酸カリウム (0.49g) を加えた後,よう 化メチル (0.2 ml) を滴下して、室温にて1時間攪拌した。炭酸ジメチル (9 ml) を加え、28%ナトリウムメトキシド/メタノール溶液 (1.27g) を 加えて50℃にて1時間攪拌した。室温に冷却後、2規定塩酸にて中和し、酢酸 エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。 減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=20/1→8/1) にて精製し、7 プロモー1 イソプロピルー2、3 ジヒドロー1 ベンゾアゼピンー4 カルボン酸メチル (0.50g) を得た。
- 20 ¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 24 (6H, d, J=6. 6Hz), 2. 73-2. 79 (2H, m), 3. 15 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 80 (3H, s), 3. 98 (1H, s), 6. 70 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 22 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 42 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 55 (1H, s)

参考例272

7ープロモー1ーイソプロピルー2,3ージヒドロー1ーベンゾアゼピンー4
 25 ーカルボン酸メチル(0.50g)をトルエン/エタノール/水(=10/1/1、20.4ml)に溶解し、4ー(2ープトキシエトキシ)フェニルほう酸(0.48g)、炭酸カリウム(0.47g)を加え、アルゴン雰囲気下30分攪拌した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0.10g)を加え、14時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出し

た。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去 し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチ ニル] -1-イソプロピル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カル 5 ボン酸メチル(0.44g)を得た。7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1-イソプロピル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボン酸メチル(0.44g)をTHF(8.8ml)/メタノール(8.8ml) に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(4.4m1)を加え、50℃にて4時間攪 拌した。室温に冷却後、1規定塩酸にてpH≒5とした後、減圧下溶媒を半分に 10 濃縮した。酢酸エチル/THFにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネ シウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチ ル(12/1)にて洗浄し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-イソプロピル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(3 20mg) を得た。

- 15 H-NMR (200MHz, CDCl₃) る 0.93(3H, t, J=7.2Hz), 1.28(6H, d, J=6.6Hz), 1.28-1.68(4H, m), 2.77-2.83(2H, m), 3.20-3.26(2H, m), 3.56(2H, t, J=6.6Hz), 3.81(2H, t, J=4.8Hz), 4.11(1H, m), 4.13-4.18(2H, m), 6.90(1H, d, J=8.8Hz), 6.98(2H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.54(4H, m), 7.87(1H, s) 実施例 9 3 (化合物 9 3 の製造)
- 7 [4 (2 ブトキシエトキシ) フェニル] 1 イソプロピルー2, 3 ージヒドロー1 ベンゾアゼピンー4 カルボン酸(0.32g) をTHF(6.4ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた後、オキサリルクロライド(165μl)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さの THF溶液を、4 [メチル(テトラヒドロピラニルー4 イル)アミノメチル] アニリン(183mg)、トリエチルアミン(0.63ml)のTHF溶液(5.5ml)に氷冷下滴下し、室温にて3時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸 エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=4/1)にて精製し、7 [4 (2 ブトキシエトキ

シ)フェニル] -1-イソプロピル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 9 3) (2 8 4 m g) を得た。 1 H-NMR(200MHz, CDC1₃) δ 0.93(3H, t, J=7.0Hz), 1.29(6H, d, J=6.6Hz),

1. 32-1. 54 (2H, m), 1. 57-1. 76 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 64 (1H, s), 2. 89 (2H, m), 3. 24-3. 43 (4H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 80 (2H, m), 4. 00-4. 08 (2H, m), 4. 10 (1H, m), 4. 16 (2H, m), 6. 92 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 29 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40-7. 56 (8H, m)

IR(KBr) 2959, 2870, 1667, 1597, 1514, 1497, 1404, 1242, 820cm⁻¹

10 元素分析 C₃₉H₅₁N₃O₄·0. 5H₂O Calcd. C, 73. 78; N, 6. 62; H, 8. 26: Found. C, 74. 04; N, 6. 53; H, 8. 41

参考例273

15

20

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンプアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.37g)をTHF(27.4m1)に溶解し、0℃にて60%水素化ナトリウム(0.27g)を加え、室温にて1時間攪拌した。<math>3-プロモ-1-(トリメチルシリル)-1-プロピン(1.48m1)を加え、65℃にて90時間攪拌した。室温に冷却後,反応液を水中に加え,酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、<math>7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-トリメチルシリル-2-プロピニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.78g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 18 (9H, s), 0. 93 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 34-1. 44 (2H, m), 1. 55-1. 64 (2H, m), 2. 82-2. 90 (2H, m), 3. 33-3. 40 (4H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 78-3. 84 (2H, m), 3. 82 (3H, s), 4. 07 (2H, s), 4. 10-4. 19 (2H, m), 6. 97-7. 06 (3H, m), 7. 43 (4H, m), 7. 76 (1H, s)

参考例274

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-トリメチルシリ

5

ルー2ープロピニル)ー2, 3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸メチル(0.78g)をTHF(7.8m1)/メタノール(7.8m1)に溶解し、2規定水酸化カリウム(7.8m1)を加え、室温にて16時間攪拌した。6規定塩酸にpH=4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=8/1)にて洗浄し、7-[4-(2-)]ではより、フェニル[-1-(2-)]のピニル)ー2, 3-ジヒドロー[-(2-)]ではピンー[-(2-)]のピニル)ー2, 3-ジヒドロー[-(2-)]ではピンー[-(2-)]のでき得た。

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-プロピニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.52g)をTH 15 F(10.4ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた後、オキサリルクロライ ド(0.27m1)を加え、室温にて2時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得 られた残さのTHF溶液を、4-[メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル) アミノメチル] アニリン(0.30g)、トリエチルアミン(1.04ml)の THF溶液(9.0ml)に氷冷下滴下して、室温にて15時間攪拌した。反応 20 液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネ シウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=4/1)にて精製し、ヘキサン/ 酢酸エチルにて再結晶し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-N - [4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] 25 フェニル]-1-(2-プロピニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン -4-カルボキサミド(化合物94)(570mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 33-1. 46 (2H, m), 1. 54-1. 75 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 32 (1H, m), 2. 64 (1H, m), 2. 90-2. 97 (2H, m).

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

290

3. 30-3. 42(6H, m), 3. 51-3. 59(2H, m), 3. 55(2H, s), 3. 77-3. 83(2H, m), 4. 00-4. 17(4H, m), 4. 06(1H, m), 6. 97(2H, d, J=8. 8Hz), 7. 05(2H, d, J=8. 8Hz),

7. 31-7.56(8H, m), 7. 67(1H, s)

IR (KBr) 3322, 3249, 2948, 1642, 1607, 1499, 1240, 1140, 810cm⁻¹

5 元素分析 C₃₉H₄₇N₃O₄ Calcd. C, 75.33; N, 6.76; H, 7.62: Found. C, 75.39; N, 6.74; H, 7.53

参考例275

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 30-1. 45 (2H, m), 1. 53-1. 68 (2H, m), 1. 83-1. 86 (3H, m), 2. 83-2. 89 (2H, m), 3. 30-3. 38 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 84 (2H, m), 3. 81 (3H, s), 4. 01 (2H, d, J=2. 2Hz), 4. 13-4. 18 (2H, m), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 04 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 42-7. 54 (4H, m), 7. 76 (1H, s)

参考例276

25

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-プチニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.50g)をTHF(5.0m1)/メタノール(5.0m1)に溶解し、2規定水酸化カリウム(5.0m1)を加え、<math>50℃にて3時間攪拌した。6規定塩酸にTpH=4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さを

PCT/JP00/03879

ヘキサン/酢酸エチル(= 8/1)にて洗浄し、7 - [4 - (2 - プトキシエト キシ)フェニル] -1 - (2 - プチニル) - 2, $3 - \Im$ ヒドロ $-1 - \mathring{}$ ベンゾアゼピン $-4 - \mathring{}$ カルボン酸(0.40g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDC1₃) る 0.93 (3H, t, J=7.0Hz), 1.35-1.45 (2H, m), 1.55-5 1.64 (2H, m), 1.86 (3H, s), 2.88 (2H, m), 3.38 (2H, m), 3.56 (2H, t, J=6.6Hz), 3.78-3.84 (2H, m), 4.02 (2H, d, J=2.0Hz), 4.17 (2H, t, J=4.8Hz), 6.98 (2H, d, J=8.6Hz), 7.05 (1H, d, J=8.4Hz), 7.44-7.55 (4H, m), 7.87 (1H, s) IR (KBr) 2922, 1677, 1607, 1503, 1275, 1248, 1192, 924, 806 cm⁻¹ 実施例 9 5 (化合物 9 5 の製造)

7 - [4 - (2 - 7) + 5) + 5) + 7 - [4 - (2 - 7) + 5) + 210 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.40g)をTHF(8.0ml) に溶解し、DMF (二滴) を加えた後、オキサリルクロライド (0.2 0ml) を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さ のTHF溶液を、4- [メチル (テトラヒドロピラニル-4-イル) アミノメチ ル]アニリン(224mg)、トリエチルアミン(0.64ml)のTHF溶液 15 (6.7m1)に氷冷下滴下し、室温にて12時間攪拌した。反応液を水中に加 え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾 燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(酢酸エチル/エタノール=4/1→3/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸 エチルにて再結晶し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2 20 ープチニル)−N−[4−[N−メチル−N−(テトラヒドロピラン−4−イル) アミノメチル] フェニル] -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボキサミド(化合物95)(359mg)を得た。

m. p. 129-131℃

25 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 26-1. 48 (2H, m), 1. 54-1. 76 (6H, m), 1. 86 (23H, s), 2. 21 (3H, s), 2. 64 (1H, m), 2. 96 (2H, m), 3. 30-3. 44 (4H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 56 (2H, s), 3. 80 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 00-4. 10 (4H, m), 4. 13-4. 18 (2H, m), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (2H, m), 7. 39-7. 58 (8H, m)

IR(KBr) 2953, 1655, 1605, 1514, 1499, 1244, 1138, 814cm $^{-1}$ 元素分析 $C_{40}H_{49}N_3O_4$ Calcd. C, 75. 56 ; N, 6. 61 ; H, 7. 77 : Found. C, 75. 53 ; N, 6. 52 ; H, 7. 79

参考例277

- 5 7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベングアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.56g)をTHF(11.2ml)に溶解し、ピリジン(0.17ml)、クロロギ酸エチル(0.18ml)を加え、室温にて3時間攪拌した。4-ジメチルアミノピリジン(169mg)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。
- 10 飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル= 3/1)にて精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(エトキシカルボニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(580mg)を得た。
- 15 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0.93(3H, t, J=7.0Hz), 1.26-1.42(5H, m), 1.55-1.62(2H, m), 2.93(2H, m), 3.56(2H, t, J=6.6Hz), 3.66-3.84(4H, m), 3.83(3H, s), 4.14-4.29(4H, m), 7.00(2H, d, J=8.8Hz), 7.47-7.59(5H, m), 7.73(1H, s) 参考例 2 7 8
- 7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(エトキシカルボニル)
 20 -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.58g)
 をTHF(8.7ml)/メタノール(8.7ml)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(8.7ml)を加え、50℃にて4時間攪拌した。6規定塩酸にてpH ≒4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた25 残さをヘキサン/酢酸エチル(=8/1)にて洗浄し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(エトキシカルポニル)-2,3-ジヒドロ-1

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 29 (3H, t, J=6. 6Hz), 1. 56-1. 66 (2H, m), 2. 95 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 75-3. 85 (4H, m),

ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.46g)を得た。

4. 17 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 23 (2H, q, J=6. 6Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 51-7. 62 (5H, m), 7. 84 (1H, s)

実施例96(化合物96の製造)

7 - [4 - (2 - プ) + + シェト + シ) フェニル] - 1 - (エト + シカルボニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.46g)をT5 HF(9.2ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた後、オキサリルクロライ ド(0.22ml)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得 られた残さのTHF溶液を、4-[メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル) アミノメチル] アニリン(246mg)、トリエチルアミン(0.71ml)の THF溶液(7.4ml)に氷冷下滴下し、室温にて12時間攪拌した。反応液 10 を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシ ウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(酢酸エチル/エタノール= $4/1 \rightarrow 3/1$)にて精製し、ヘキ サン/酢酸エチルにて再結晶し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル] -1-(エトキシカルボニル)-4-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロ 15 ピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾ アゼピン-4-カルボキサミド(化合物96)(0.48g)を得た。

m. p. 152-154℃

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₂) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 29 (3H, t, J=6. 4Hz),

20 1. 33-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 75 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 65 (1H, m), 3. 00 (2H, m), 3. 30-3. 43 (2H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 81 (2H, m), 4. 00-4. 20 (2H, m), 4. 17 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 23 (2H, q, J=6. 4Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 31 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 46-7. 60 (8H, m)

IR (KBr) 3308, 2955, 2870, 1699, 1609, 1497, 1250, 1208, 1140, 922, 826,

25 731 cm⁻¹

元素分析 $C_{38}H_{48}N_3O_6$ Calcd. C, 71.00; N, 6.54; H, 7.53: Found. C, 71.14; N, 6.26; H, 7.36

参考例279

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベ

参考例280

ンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.43g)をピリジン(4.3ml)に溶解し、クロロギ酸アリル(0.23ml)を加え、室温にて14時間攪拌した。4-ジメチルアミノピリジン(40mg)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、1-(アリルオキシカルボニル)-7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.30g)を得た。

10 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 28-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 66 (2H, m), 2. 94 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 85 (4H, m), 3. 83 (3H, s), 4. 15-4. 19 (2H, m), 4. 67 (1H, m), 5. 24 (1H, m), 5. 94 (1H, m), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 43-7. 60 (5H, m), 7. 73 (1H, s)

1 1 - (アリルオキシカルボニル) - 7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ) フェニル] - 2, 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸メチル(0.30g)をTHF(4.5ml)/メタノール(4.5ml)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(3.0ml)を加え、室温にて4時間攪拌した。1規定塩酸にてpH≒4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=8/1)にて洗浄し、1 - (アリルオキシカルボニル) - 7 - [4 - (2 - ブトキシエトキシ)フェニル] - 2, 3 - ジヒドロ-1 - ベンゾアゼピン-4 - カルボン酸(0.25g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 30-1. 49 (2H, m), 1. 54-25 1. 69 (2H, m), 2. 97 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 75-3. 87 (4H, m), 4. 18 (2H, d, J=4. 8Hz), 4. 68 (1H, m), 5. 24 (1H, m), 5. 96 (1H, m), 7. 01 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 49-7. 61 (5H, m), 7. 85 (1H, s)

実施例97(化合物97の製造)

1- (アリルオキシカルポニル) - 7 - [4 - (2 - プトキシエトキシ) フェ

[-2, 3-3-5] [-2, 3-5] をTHF(4.8ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた後、オキサリルクロ ライド(0.11ml)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、 得られた残さのTHF溶液を、4-[メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル) $r = (1.25 \, \text{mg})$ 、トリエチルアミン(0.36 ml)の 5 THF溶液(5.0ml)に氷冷下滴下し、室温にて12時間攪拌した。反応液 を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシ ウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=4/1→3/1)にて精製し、ヘキ サン/酢酸エチルにて再結晶し、1-(アリルオキシカルボニル)-7-[4-10 (2-プトキシエトキシ) フェニル] - 4 - [4 - [N - メチル - N - (テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-1-カルボキサミド(化合物97)(0.23g)を得た。 m. p. 160-162℃

- 20 IR (KBr) 3353, 2953, 2845, 1686, 1658, 1611, 1533, 1316, 1206, 1086, 922, 829, 764cm⁻¹

元素分析 C₄₀H₄₉N₃O₆ Calcd. C, 71.94; N, 6.29; H, 7.40: Found. C, 71.69; N, 6.33; H, 7.49

参考例281

25 7- [4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.50g)を1,2-ジクロロエタン(15ml)に溶解し、1,3-チアゾール-5-カルバルデヒド(0.43g)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.80g)を加え、室温にて24時間攪拌した。トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(0.27g)を加えて6時間攪拌した。

滅圧下溶媒を除去して得られた残さを水中に加えて、酢酸エチルにて抽出した。 飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= $3/2 \rightarrow 2/3$)にて精製し、7 - [4 - (2 - プトキシエトキシ) フェニル]-1 - (1, 3 - チアゾール - 5 - イルメチル) - 2, 3 - ジヒドロ - 1 - ベンゾアゼピン - 4 - カルボン酸メチル (0.50g) を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 34-1. 44 (2H, m), 1. 54-1. 65 (2H, m), 2. 79 (2H, m), 3. 30 (2H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 83 (2H, m), 3. 81 (3H, s), 4. 16 (2H, m), 6. 94-7. 10 (3H, m), 7. 39-7. 57 (3H, m), 7. 56 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 79 (1H, s), 7. 83 (1H, s), 8. 78 (1H, s)

参考例282

5

10

15

20

25

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(1, 3-チアゾール -5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.50g)をTHF(5.0ml)/メタノール(10ml)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(5.0ml)を加え、室温にて16時間攪拌した。1規定塩酸にて<math>pH = 5とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチル/THFにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(8/1)にて洗浄し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(1, 3-チアゾール-5-イルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(385mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 34-1. 44 (2H, m), 1. 55-1. 67 (2H, m), 2. 82 (2H, m), 3. 33 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 81 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 17 (2H, m), 4. 77 (2H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 41-7. 50 (3H, m), 7. 58 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 91 (1H, s),

実施例98(化合物98の製造)

8. 81 (1H, s)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(1,3-チアゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸

5

10

15

(0.38g) を塩化メチレン(19ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた 後、オキサリルクロライド(90 μ 1)を加え、室温にて2時間攪拌した溶液を、 4- [メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル)アミノメチル] アニリン(1 98mg)、トリエチルアミン(2.75ml)の塩化メチレン溶液(7.6m 1) に氷冷下滴下して、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、塩化メ チレンにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。 減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチル/エタノール=2/1)にて精製し、7-[4-(2-プトキシエトキ シ)フェニル] -N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イ ル) アミノメチル] フェニル] -1-(1,3-チアゾール-5-イルメチル) - 2. 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物98) (190mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 30-1. 48 (2H, m), 1. 53-1. 72 (2H. m), 2. 21 (3H. s), 2. 66 (1H. m), 2. 87 (2H. m), 3. 30-3. 43 (4H. m), 3. 55 (2H. t. J=6.6Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 80 (2H, m), 3. 97-4. 09 (2H, m), 4. 16 (2H, m), 4. 77 (2H, m), 6. 98 (4H, d, J=8.8Hz), 7. 27-7. 58 (9H, m), 7. 84 (1H, s), 8. 79 (1H, s) IR(KBr) 3293, 2955, 1645, 1609, 1518, 1499, 1406, 1242, 1140, 821cm⁻¹ 参考例283

アセチルチオアミド(5.0g)をエタノール(50m1)に溶解し、2-クロロアセト酢酸エチル(11.0g)を加えた後、16時間加熱還流した。室温 20 に冷却後、減圧下溶媒を除去し、得られた残さを水中に加え、酢酸エチルにて抽 出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を 除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸 エチル=1/1) にて精製し、2, 4-3メチル-1, 3-4アゾール-5-カル

ボン酸エチル(9.1g)を得た。 25

> $^{1}H-NMR(200MHz, CDC1_{2})$ δ 1. 36(3H, t, J=7. 2Hz), 2. 68(3H, m), 2. 69(3H, s), 4. 32(2H, q, J=7. 2Hz)

参考例284

2. 4 - ジメチル - 1, 3 - チアゾール - 5 - カルボン酸エチル(5.0g)の

THF(50ml)溶液を、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム(1.1g)のTHF溶液(150ml)に滴下した。室温にて4時間攪拌後、水(1.1ml)、15%水酸化ナトリウム水溶液(1.1ml)、水(3.3ml)を加え、10分間攪拌した。セライトろ過し、メタノールにて洗浄した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、(2,4-ジメチル-1,3-チアゾル-5-イル)メタノール(2.0g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 31 (3H, s), 2. 62 (3H, s), 3. 14 (1H, br), 4. 72 (2H, d, J=5. 0Hz)

10 参考例 285

5

15

2, 4-ジメチル-1, 3-チアゾル-5-イル) メタノール(1.0g)をT HF(20ml)に溶解し、活性二酸化マンガン(6.0g)を加え、室温にて 3時間攪拌した。活性二酸化マンガン(3.0g)を加え、室温にて1時間攪拌した。セライトろ過し、メタノールにて洗浄した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル/メタノール=10/10/1)にて精製し、2, 4-ジメチル-1, 3-チアゾール-5-カルバルデヒド(0.32g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2.70 (3H, s), 2.73 (3H, s), 10.13 (1H, s) 参考例 2.86

- 7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.70g)を1,2-ジクロロエタン(21ml)に溶解し、2,4-ジメチル-1,3-チアゾール-5-カルバルデヒド(0.62g)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム(1.5g)を加え、室温にて36時間攪拌した。60℃にて12時間攪拌後、室温に冷却し、減圧下溶媒を除去した。
- 25 残さを水中に加えて、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2,4-ジメチル-1,3-チアゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ

ルボン酸メチル(0.26g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 37-1. 44 (2H, m), 1. 54-1. 67 (2H, m), 2. 40 (3H, s), 2. 62 (3H, s), 2. 76 (2H, t, J=4. 4Hz), 3. 24 (2H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 83 (2H, m), 3. 81 (3H, s), 4. 16 (2H, m), 4. 56 (2H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 39-7. 49 (3H, m), 7. 55 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 78 (1H, s)

参考例287

5

7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2,4-ジメチルー1,3-チアゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.25g)をTHF(5.0ml)/メタノール(2.5ml)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(2.5ml)を加え、室温にて16時間攪拌した。1規定塩酸にてpH≒5とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチル/THFにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(8/1)にて洗浄し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2,4-ジメチル-1,3-チアゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(190mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) る 0.93 (3H, t, J=7.2Hz), 1.32-1.46 (2H, m), 1.56-1.68 (2H, m), 2.42 (3H, s), 2.64 (3H, s), 2.78 (2H, m), 3.27 (2H, m), 3.56 (2H, t, J=6.6Hz), 3.81 (2H, t, J=4.8Hz), 4.17 (2H, t, J=4.8Hz), 4.59 (2H, s), 6.92-7.10 (3H, m), 7.42-7.50 (3H, m), 7.57 (1H, d, J=1.8Hz), 7.89 (1H, s) IR (KBr) 2924, 1684, 1607, 1501, 1235, 1126, 968, 810cm⁻¹ 実施例 9 9 (化合物 9 9 の製造)

 $7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(2,4-ジメチルー25 1,3-チアゾール-5-イルメチル) -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.19g)を塩化メチレン(9.5ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた後、塩化チオニル(32<math>\mu$ 1)を加え、室温にて2時間攪拌した溶液を、4-[メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル)アミノメチル]アニリン(91mg)、トリエチルアミン(1.0ml)の塩化メチレン溶液(5.

- 6 m 1)に氷冷下滴下し、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、塩化メチレンにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=2 / 1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2,4-ジメチル-1,3-チアゾール-5-イルメチル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチルフェニル]-2,3-ジヒドロー1-ペンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 9 9)(135 mg)を得た。m.p. 125-128℃
- 10 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 37-1. 45 (2H, m), 1. 57-1. 77 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 43 (3H, s), 2. 64 (3H, s), 2. 84 (2H, m), 3. 28-3. 44 (2H, m), 3. 52-3. 59 (2H, m), 3. 55 (2H, s), 3. 81 (2H, t, J=4. 8Hz), 3. 98-4. 08 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 8Hz), 4. 59 (2H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40-7. 56 (8H, m)
- 15 IR(KBr) 3227, 2959, 1655, 1603, 1499, 1406, 1315, 1248, 1177, 820cm⁻¹ 元素分析 C₄₂H₅₂N₄O₄S·0.5H₂O Calcd. C, 70.26; N, 7.80; H, 7.44: Found. C, 70.36; N, 7.47; H, 7.54

参考例288

5

テトラゾールー5-カルボン酸エチル(9.4g)のTHF(94m1)溶液 を、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム(2.5g)のTHF溶液(282m1)に滴下した。室温にて3時間攪拌後、水(2.5m1)、15%水酸化ナトリウム水溶液(2.5m1)、水(7.5m1)を加え、10分間攪拌した。セライトろ過し、メタノールにて洗浄した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さを DMF(190m1)に溶解し、活性二酸化マンガン(37g)を加え、室温に て16時間攪拌した。セライトろ過し、メタノールにて洗浄した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(=1/1)にて洗浄し、テトラゾールー5-カルバルデヒド(4.6g)を得た。

 $^{1}H-NMR((200MHz, DMSO-d_{6}) \delta 10.10(1H, s)$

参考例289

5

10

15

20

25

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 36-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 66 (2H, m), 2. 74 (2H, m), 3. 33 (2H, m), 3. 59 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 67 (3H, s), 3. 83 (2H, t, J=4. 6Hz), 4. 15 (2H, m), 4. 85 (2H, s), 6. 79 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 88 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 27-7. 37 (3H, m), 7. 45 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 68 (1H, s) 参考例 2 9 0

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(テトラゾール-5- イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル <math>(0.67g) をTHF(6.7m1)/メタノール (6.7m1) に溶解し、1規定水酸化ナトリウム (6.7m1) を加え、50 でにて4時間攪拌した。1規定塩酸にTpH=4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチル/TH 下にて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル (2/1) にて洗浄し、(2/1) に

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, DMSO-d₆) δ 0. 89 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 04-1. 55 (4H, m), 2. 72 (2H, m), 3. 33 (2H, m), 3. 46 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 72 (3H, s), 4. 11 (2H, t, J=4. 6Hz), 4. 91 (2H, s), 6. 91-7. 00 (3H, m), 7. 43-7. 71 (5H, m)

実施例100(化合物100の製造)

7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル] -1-(テトラゾール5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.27g)をTHF(8.1ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた後、塩化チオ5 ニル(51μl)を加え、室温にて1時間攪拌した溶液を、4- [メチル(テトラヒドロピラニル-4-イル)アミノメチル]アニリン(145mg)、トリエチルアミン(1.62ml)のTHF溶液(8.1ml)に氷冷下滴下し、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた10残さをエタノールに溶解し、酢酸エチルを加え、析出物をろ取し、ヘキサン/エタノールにて再結晶し、7- [4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N- [4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-1-(テトラゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物100)(42mg)を得た。

15 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 0. 89 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 28-1. 39 (2H, m), 1. 47-1. 55 (2H, m), 1. 55-1. 92 (4H, m), 2. 28-2. 38 (1H, m), 2. 34 (3H, s), 2. 83 (2H, m), 3. 24-3. 45 (4H, m), 3. 46 (2H, t, J=6. 4Hz), 3. 71 (2H, m), 3. 86-3. 99 (4H, m), 4. 11 (2H, m), 4. 81 (2H, s), 6. 58 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 11 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 33-7. 75 (7H, m), 9. 89 (1H, s)

20 参考例 291

25

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(テトラゾール-5- イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (1.0g) をアセトニトリル (100ml) に溶解し、炭酸カリウム (0.87g)、ヨウ化メチル (0.31ml)を加え、室温にて4時間攪拌した。減圧下溶媒を半分に濃縮し、水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル (=8/1) にて洗浄し、<math>7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(1-メチルテトラゾール-5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.33g)、<math>7-

[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチルテトラゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.44g)を得た。

「H-NMR (1-メチル体; 200MHz, CDC1₃) る 0.93 (3H, t, J=7.2Hz), 1.30-1.44 (2H, m), 1.45-1.66 (2H, m), 2.59 (2H, m), 3.35 (2H, m), 3.55 (2H, t, J=6.6Hz), 3.81 (2H, t, J=4.8Hz), 3.95 (3H, s), 4.16 (2H, t, J=4.8Hz), 4.86 (2H, s), 6.96 (1H, d, J=8.4Hz), 6.99 (2H, d, J=8.8Hz), 7.26-7.48 (3H, m), 7.57 (1H, d, J=2.2Hz), 7.78 (1H, s)

参考例 2 9 2

- 7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-メチルテトラゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.32g)をTHF(6.4ml)/メタノール(3.2ml)に溶解し、1規定水酸化ナトリウム(3.2ml)を加え、室温にて14時間攪拌した。1規定塩酸にてpH=4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(5/1)にて洗浄し、7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-メチルテトラゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.25g)を得た。
- 25 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 0. 89 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 27-1. 41 (2H, m), 1. 44-1. 57 (2H, m), 2. 69 (2H, m), 3. 32 (2H, m), 3. 47 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 72 (2H, m), 4. 03 (3H, s), 4. 09 (2H, m), 4. 96 (2H, s), 6. 87-6. 99 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 53-7. 63 (3H, m), 7. 71 (1H, s)
 - IR(KBr) 2957, 2932, 1667, 1609, 1505, 1435, 1273, 1244, 1119, 828, 797cm⁻¹

実施例1.01 (化合物101の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-メチルテトラゾ ールー5ーイルメチル) -2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ ン酸(230mg)をTHF(6.9ml)に溶解し、DMF(二滴)を加えた 後、オキサリルクロライド(63μ1)を加え、室温にて1時間攪拌した溶液を、 5 4- [メチル (テトラヒドロピラニル-4-イル) アミノメチル] アニリン (1 20mg)、トリエチルアミン(1.34ml)のTHF溶液(6.9ml)に 氷冷下滴下し、室温にて3時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて 抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒 を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ 10 エタノール= 3 / 1) にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、7 - [4]-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-1-(1-メチルテト ラゾール-5-イルメチル)-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ ルボキサミド (化合物101) (114mg) を得た。 15

m. p. 132-135℃

IR(KBr) 3294, 2932, 1659, 1607, 1516, 1501, 1406, 1360, 1244, 1138, 820cm⁻¹ 元素分析 C₃₉H₄₉N₇O₄ Calcd. C, 68.90; N, 14.42; H, 7.26: Found. C, 68.82; N, 14.17; H, 7.08

25 参考例293

20

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(2-メチルテトラゾール-5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンプアゼピン-4-カルボン酸メチル (0.43g) をTHF(4.3ml)/メタノール (4.3ml) に溶解し、1 規定水酸化ナトリウム (4.3ml) を加え、室温にて14時間攪拌

5

10

15

20

25

した。 1 規定塩酸にてpH=4とした後、減圧下溶媒を半分に濃縮した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(5 / 1)にて洗浄し、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチルテトラゾール-<math>5-イルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0. 37g)を得た。

'H-NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 0. 89 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 27-1. 41 (2H, m), 1. 43-1. 58 (2H, m), 2. 76 (2H, m), 3. 33 (2H, m), 3. 47 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 69-3. 74 (2H, m), 4. 07-4. 12 (2H, m), 4. 37 (3H, s), 4. 81 (2H, s), 6. 97 (2H, d), 7. 06 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 42-7. 60 (4H, m), 7. 70 (1H, s)

IR(KBr) 3034, 2934, 1672, 1607, 1501, 1404, 1246, 1190, 1132, 816cm⁻¹ 実施例102(化合物102の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(2-メチルテトラゾ ールー5ーイルメチル) -2, $3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4ーカルボン酸 (0.34mg) をTHF (10.2ml) に溶解し、DMF (二滴) を加えた後、オキサリルクロライド (93<math>\mu$ 1) を加え、室温にて1時間攪拌した溶液を、4-[メチル (テトラヒドロピラニル-4-イル) アミノメチル] アニリン (177mg)、トリエチルアミン (1.98ml)のTHF溶液 (10.2ml)に氷冷下滴下し、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、<math>7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル]-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノメチル] フェニル] ー1-(2-メチルテトラゾール-5-イルメチル) -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピンー4ーカルボキサミド (化合物102) (193mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 32-1. 45 (2H, m), 1. 57-1. 76 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 65 (1H, m), 2. 95 (2H, m), 3. 30-3. 48 (4H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 77-3. 83 (2H, m), 3. 98-4. 08 (2H, m), 4. 10-4. 18 (2H, m)

m), 4. 37 (3H, s), 4. 78 (2H, s), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 39-7. 56 (8H, m)

IR (KBr) 3312, 2930, 1644, 1607, 1503, 1406, 1360, 1242, 1140, 810cm⁻¹

IR(KBr) 3312, 2930, 1644, 1607, 1503, 1406, 1360, 1242, 1140, 810cmで実施例103(化合物103の製造)

- 1- (3-メトキシプロピル)-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェ 5 ニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(25 0 mg) のTHF (10 ml) 溶液に、室温で塩化チオニル (0.083 ml) 及びDMF(1滴)を加えて1.5時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した後、残 渣をTHF(15ml)に溶解させ、0℃で4-[[N-メチル-N-(テトラヒ ドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン(138mg) およびトリエ 10 チルアミン (0. 48ml) のTHF (3ml) 溶液に滴下した。室温で3時間 撹拌した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄 し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフ ィー(エタノール:酢酸エチル1:4→1:3→1:2)で精製し、さらに生じ た結晶を再結晶(ヘキサンー酢酸エチル)によって精製し、黄色の結晶として1 15 -(3-x)キシプロピル) -N-[4-[[N-x]]N-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2-プロポキシエ トキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボキサミド(化合物103)(264mg)を得た。
- 20 m. p. 87-90 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 5 Hz), 1. 53-1. 82 (6H, m), 1. 90-2. 06 (2H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 51-2. 74 (1H, m), 2. 86-2. 97 (2H, m), 3. 28-3. 66 (15H, m), 3. 81 (2H, t, J=4. 9 Hz), 3. 98-4. 11 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 9 Hz), 6. 95 (1H, d, J=8. 8 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 4 Hz),

25 7. 38-7. 57 (8H, m).

IR (KBr) 3233, 1638, 1607, 1516, 1501, 1314, 1246, 1186, 1117 cm⁻¹ 元素分析 C₃₉H₅₁N₃O₅ Calcd. C, 72.98; H, 8.01; N, 6.55: Found. C, 72.65; H, 7.98; N, 6.35.

実施例104(化合物104の製造)

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-(3-メトキシプロピ ル) -2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(200 mg) のTHF (10ml) 溶液に、室温で塩化チオニル(0.064ml) 及 びDMF(1滴)を加えて1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した後、残渣をT HF (15m1) に溶解させ、0Cで4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピ 5 ラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン(107mg) およびトリエチルア ミン (0.37ml) のTHF (5ml) 溶液に滴下した。室温で18時間撹拌 した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マ グネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(エタ ノール:酢酸エチル1:3)で精製し、さらに生じた結晶を再結晶(ヘキサンー 10 酢酸エチル)によって精製し、黄色の結晶として7-[4-(2-プトキシエト キシ)フェニル] -1-(3-メトキシプロピル)-N-[4-[[N-メチルー N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物104)(2 64.2mg)を得た。 15

m. p. 87-90 ℃

20

 1 H-NMR (200MHz, 1 CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 32-1. 46 (2H, m), 1. 50-1. 82 (6H, m), 1. 89-2. 03 (2H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 55-2. 72 (1H, m), 2. 84-2. 96 (2H, m), 3. 28-3. 61 (15H, m), 3. 80 (2H, t, J=4. 8 Hz), 3. 98-4. 09 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 8 Hz), 6. 95 (1H, d, J=8. 8 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 31 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 36-7. 57 (8H, m).

IR (KBr) 3334, 1640, 1609, 1516, 1503, 1314, 1244, 1184, 1119 cm⁻¹ 元素分析 C₄₀H₅₃N₃O₅ · 0. 5H₂O Calcd. C, 72. 26; H, 8. 18; N, 6. 32; Found. C, 72. 51; H. 7. 93; N. 6. 10.

25 実施例105 (化合物105の製造)

1-(3-X) コープロピル) -7-[4-(2-Z) ロポキシエトキシ)フェニル] -2, 3-ジ ヒドロー1 H -1 ーベンゾアゼピン-4 ーカルボン酸(250 mg)のTHF(10 ml)溶液に、室温で塩化チオニル(0.080 ml)及びDMF(1滴)を加えて1.5時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した後、残

WO 00/76993 PCT/JP00/03879

308

査をTHF(20m1)に溶解させ、0℃で4~ [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル[P-1] アニリン(133mg)およびトリエチルアミン(0.46m1)のTHF(3m1)溶液に滴下した。室温で2.5 時間撹拌した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(エタノール:酢酸エチル1:9→1:3)で精製し、さらに生じた結晶を再結晶(ヘキサン-酢酸エチル)によって精製し、黄色の結晶として1~(3-エトキシプロピル)-N~[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル<math>[P-1] フェニル[P-1] フェニル[P-1] フェニル[P-1] フェニル[P-1] フェニル[P-1] フェニル[P-1] フェニル[P-1] で得と、他合物105)(242mg)を得た。

m. p. 99-101 ℃

5

10

25

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 5 Hz), 1. 23 (3H, t, J=6. 9 Hz), 1. 53-1. 82 (6H, m), 1. 90-2. 04 (2H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 53-2. 73 (1H, m), 2. 87-2. 96 (2H, m), 3. 30-3. 60 (14H, m), 3. 81 (2H, t, J=5. 0 Hz), 3. 98-4. 10 (2H, m), 4. 17 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 95-7. 00 (3H, m), 7. 30 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 36-7. 58 (8H, m).

IR (KBr) 3305, 1640, 1607, 1501, 1406, 1314, 1244, 1123 cm⁻¹ 元素分析 C₄₀H₅₃N₃O₅ · 0. 25H₂O Calcd. C, 72. 75 ; H, 8. 17 ; N, 6. 36 : Found. C, 72. 81 ; H, 8. 08 ; N, 6. 27.

実施例106(化合物106の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(3-エトキシプロピル) -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸 (250 mg) のTHF (10ml) 溶液に、室温で塩化チオニル (0.078mi) 及びDMF (1滴) を加えて1.5時間撹拌した。減圧下溶媒を留去した後、残渣をTHF (20ml) に溶解させ、<math>0 で 4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン (128mg) およびトリエチルアミン (0.44ml) のTHF (3ml) 溶液に滴下した。室温で64時間撹拌した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫

酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(エタノール:酢酸エチル1:4)で精製し、さらに生じた結晶を再結晶(ヘキサンー酢酸エチル)によって精製し、黄色の結晶として7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-エトキシプロピル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物106)(224mg)を得た。

m. p. 95-97 ℃

5

20

25

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 0.93 (3H, t, J=7.3 Hz), 1.24 (3H, t, J=6.9 Hz),

10 1. 30-1. 48 (2H, m), 1. 52-1. 84 (6H, m), 1. 90-2. 06 (2H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 52-2. 75 (1H, m), 2. 86-2. 97 (2H, m), 3. 30-3. 60 (14H, m), 3. 80 (2H, t, J=5. 0 Hz), 3. 98-4. 09 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 9 Hz), 6. 94-7. 03 (3H, m), 7. 30 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 36-7. 57 (8H, m).

IR (KBr) 3323, 1638, 1607, 1516, 1501, 1406, 1314, 1244, 1123 cm⁻¹

15 元素分析 C₄₁H₅₅N₃O₅ Calcd. C, 73.51; H, 8.28; N, 6.27: Found. C, 73.60; H, 8.16; N, 6.23.

実施例107(化合物107の製造)

 $7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-[(2-メチル-1,3- 3-ジオキソラン-2-イル) メチル] -2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(300mg)のTHF(10ml)溶液に、室温で塩化チオニル(0.068ml)及びDMF(1滴)を加えて1時間撹拌した。反応混合物を0℃で4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ] メチル] アニリン(151mg) およびトリエチルアミン(0.7ml)のTHF(3ml)溶液に滴下した。室温で20時間撹拌した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(エタノール:酢酸エチル1:<math>19\rightarrow1:10$)で分離精製し、さらに生じた結晶を再結晶(酢酸エチルージイソプロピルエーテル)によって精製し、黄色の結晶として7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-[(2-メチル-1,3-ジオキソラン-2-イ

ル)メチル] -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] <math>-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物 <math>107)(144mg)を得た。

m. p. 123-126℃

5 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 31-1. 47 (5H, m), 1. 51-1. 83 (6H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 54-2. 73 (1H, m), 2. 86-2. 97 (2H, m), 3. 28-3. 60 (10H, m), 3. 80 (2H, t, J=5. 0 Hz), 3. 93-4. 09 (6H, m), 4. 16 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 32 (3H, m), 7. 39-7. 50 (8H, m).

IR (KBr) 3245, 1645, 1607, 1516, 1499, 1406, 1316, 1244, 1175, 1140, 1046

10 cm⁻¹

元素分析 C₄₁H₅₃N₃O₆ · 0. 25H₂O Calcd. C, 71. 54; H, 7. 83; N, 6. 10: Found. C, 71. 49; H, 7. 96; N, 6. 03.

実施例108 (化合物108の製造)

)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-[(2-メチル-1,3]-ジオキソラン-2-イル)メチル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(100mg)、塩化セリウム・7水和物(300mg)、ヨウ化ナトリウム(19mg)のアセトニトリル(5ml)混合物を、60℃で5日間撹拌した。反応系に水を加え、酢酸エチルで抽出した。 7機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(エタノール:酢酸エチル1:3)で分離精製し、黄色の結晶として7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-オキソプロピル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(化合物108)(52mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 32-1. 47 (2H, m), 1. 53-2. 05 (6H, m), 2. 26 (3H, s), 2. 38 (3H, s), 3. 29-3. 47 (4H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 74-3. 86 (4H, m), 4. 01-4. 21 (6H, m), 6. 54 (1H, d, J=8. 0 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 67 (10H, m).

15

20

311

IR (KBr) 3302, 1728, 1651, 1607, 1518, 1501, 1244, 914 cm⁻¹ 実施例109(化合物109の製造)

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-プロピル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニ ル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(16.4g)の酢酸エチル(1500ml)溶液に、室温で4N塩酸-酢酸エチル(25ml)を加え、1時間撹拌した。析出している結晶をろ過によって集めた後、再結晶(2-プロパノール)によって精製し、淡黄色の結晶として7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1-プロピル-N-[4-[[N-メチルーN-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド・二塩酸塩(化合物109)(8.61g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d₆) δ 0. 88 (3H, t, J=7. 1 Hz), 0. 94 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 22-2. 18 (10H, m), 2. 57 (3H, s), 2. 78-2. 90 (2H, m), 3. 21-3. 41 (7H, m), 3. 46 (2H, t, J=6. 4 Hz), 3. 68-3. 73 (2H, m), 3. 91-4. 15 (5H, m), 4. 35-4. 60 (1H, m), 6. 97-7. 02 (3H, m), 7. 42-7. 58 (6H, m), 7. 65 (1H, s), 7. 81 (2H, d, J=8. 4 Hz), 10. 03 (1H, s), 10. 45-10. 59 (1H, m).

IR (KBr) 3248, 1663, 1609, 1521, 1501, 1464, 1312, 1248, 1180, 1121, 831 cm⁻¹ 元素分析 C₃₉H₅₃N₃O₄Cl₂ Calcd. C, 67. 04; H, 7. 65; N, 6. 01: Found. C, 67. 10; H, 7. 51; N, 6. 14.

実施例110(化合物110の製造)

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-プロピル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(2.25 0g) のエタノール(150ml)溶液に、室温でフマル酸(371mg)を加え、0.5時間撹拌した。減圧下濃縮後、残渣に酢酸エチルを加え析出した結晶をろ過によって集めた。再結晶(2-プロパノール)によって精製し、黄色の結晶として7-[4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-プロピル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル]

フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド・フマル酸塩(化合物110)(1.86g)を得た。

m. p. 159-161℃

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDC1, δ 0.93 (3H, t, J=7.3 Hz), 0.99 (3H, t, J=7.2 Hz),

- 5 1.30-1.45 (2H, m), 1.51-1.86 (8H, m), 2.24 (3H, s), 2.61-2.79 (1H, m),
 - 2.86-2.95 (2H, m), 3.24-3.43 (6H, m), 3.55 (2H, t, J=6.4 Hz), 3.62 (2H, s),
 - 3. 81 (2H. t. J=5.0 Hz), 3. 98-4. 09 (2H. m), 4. 16 (2H. t. J=5.0 Hz), 6. 90 (1H.
 - d, J=8.8 Hz), 6.98 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.26-7.57 (12H, m).
 - IR (KBr) 3365, 1653, 1609, 1520, 1501, 1316, 1246, 1177 cm⁻¹
- 10 元素分析 C₄₃H₅₅N₃O₈ Calcd. C, 69.61; H, 7.47; N, 5.66; Found. C, 69.51; H, 7.46; N, 5.88.

参考例 2 9 4

7-プロモー2, 3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸メチル (0.80g)、3-メトキシプロピオンアルデヒド (1.25g) の1,

- 15 2 ジクロロエタン(10m1)溶液に、室温で水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(1.81g)を加え24時間撹拌した。反応系に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:3→1:2)で分離精製し、黄色の油状物として7-ブロモ-1-(3-メトキシプロピル) 2 2 3 ジレドロー1 H 1 ベングアゼピン-4 カルボン酸メチ
- 20 ロピル)-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(<math>935mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200MHz, CDCl₃) δ 1. 83-1. 96 (2H, m), 2. 79 (2H, t, J=4. 0 Hz), 3. 22 (2H, t, J=4. 9 Hz), 3. 34 (3H, s), 3. 37-3. 45 (4H, m), 3. 80 (3H, s), 6. 75 (1H, d, J=9. 2 Hz), 7. 21-7. 26 (1H, m), 7. 42 (1H, d, J=2. 6 Hz), 7. 57 (1H, s).

25 IR (neat) 1699, 1626, 1588, 1539, 1495, 1435, 1256, 1177, 1117, 1086 cm⁻¹ 参考例 2 9 5

アルゴン雰囲気下、7-プロモ-1-(3-メトキシプロピル) -2, 3-ジヒドロ-1 H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(450mg)、4-(2-プロポキシエトキシ)フェニルホウ酸(313mg)及び炭酸カリウム(3

m. p. 114-115 ℃

25

5

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.94 (3H, t, J=7.3 Hz), 1.55-1.73 (2H, m), 1.86-10 2.03 (2H, m), 2.79-2.84 (2H, m), 3.26-3.31 (2H, m), 3.36 (3H, s), 3.42-3.55 (6H, m), 3.81 (3H, s), 3.83 (2H, t, J=4.9 Hz), 4.16 (2H, t, J=4.9 Hz), 6.92 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.97 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.38-7.51 (4H, m), 7.76 (1H, s). IR (neat) 1699, 1607, 1505, 1456, 1435, 1244, 1181, 1119cm⁻¹ 参考例 2 9 6

- 1-(3-メトキシプロピル)-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(376mg)のTHF-メタノール(5-10ml)混合溶液に、室温で1N水酸化ナトリウム水溶液(3.0ml)を加え、50℃で24時間撹拌した。減圧下濃縮後、pHが3~4になるまで1N塩酸を加え酢酸エチルで抽出した。有20機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、生じた結晶をろ過によって集めた。結晶をジイソプロピルエーテル及びヘキサンで洗浄し、黄色の結晶として1-(3-メトキシプロピル)-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピンー4-カルボン酸(346mg)を得た。
 - ¹H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 94 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 56-1. 73 (2H, m), 1. 88-2. 04 (2H, m), 2. 78-2. 89 (2H, m), 3. 24-3. 35 (2H, m), 3. 36 (3H, s), 3. 43-3. 55 (6H, m), 3. 81 (2H, t, J=5. 0 Hz), 4. 17 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 94 (1H, d, J=8. 4 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 40-7. 53 (4H, m), 7. 88 (1H, s).

IR (KBr) 1671, 1607, 1501, 1273, 1252, 1186, 1115 cm⁻¹ 元素分析 C₂₆H₃₃NO₅ Calcd. C, 71.05; H, 7.57; N, 3.19: Found. C, 70.78; H, 7.38; N, 3.01.

参考例297

25

- アルゴン雰囲気下、7ープロモー1ー(3ーメトキシプロピル) 2, 3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル(478.2mg)、4ー(2ープトキシエトキシ)フェニルホウ酸(354mg)及び炭酸カリウム(373mg)のトルエンーエタノールー水(15-1.5-1.5m1)混合物を室温で1時間撹拌した。反応系にテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(78mg)を加え、16時間加熱還流した。室温まで冷却後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:4→1:3→1:2)で分離精製し、黄色の油状物として目的物(362mg)を得た。

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキシプロピル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(362.3mg)のTHF-メタノール(5-10ml)混合溶液に、室温で1N水酸化ナトリウム水溶液(2.8ml)を加え、50℃で15時間撹拌した。減圧下濃縮後、pHが3~4になるまで1N塩酸を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、生じた結晶をろ過によって集めた。結晶をジイソプロピルエーテル及びヘキサンで洗浄し、黄色の結晶として7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メトキシプロピル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4

315

-カルボン酸(283mg)を得た。

m. p. 99-101 ℃

5

WO 00/76993

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2 Hz), 1. 29-1. 48 (2H, m), 1. 53-1. 70 (2H, m), 1. 88-2. 04 (2H, m), 2. 80-2. 89 (2H, m), 3. 25-3. 35 (2H, m), 3. 37 (3H, s), 3. 43-3. 49 (4H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 81 (2H, t, J=5. 0 Hz), 4. 16 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 94 (1H, d, J=8. 6 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 40-7. 53 (4H, m), 7. 88 (1H, s).

IR (KBr) 1671, 1607, 1501, 1269, 1246, 1184, 1115 cm⁻¹

元素分析 C₂₇H₃₅NO₅ Calcd. C, 71.50; H, 7.78; N, 3.09: Found. C, 71.31; 10 H, 7.75; N, 2.99.

参考例299

7- [4-(2-プロポキシエトキシ) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H -1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(400mg)、3-エトキシプロピオンアルデヒド(0.53g)の1, 2-ジクロロエタン(10ml)溶液に、室温で水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(0.66g)を加え、20時間撹拌した。反応系に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:4→1:3)で分離精製し、黄色の油状物として1-(3-エトキシプロピル)-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(475mg)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) & 0. 95 (3H, t, J=7. 5 Hz), 1. 23 (3H, t, J=6. 9 Hz), 1. 52-1. 72 (2H, m), 1. 88-2. 03 (2H, m), 2. 80-2. 84 (2H, m), 3. 26-3. 31 (2H, m), 3. 43-3. 55 (8H, m), 3. 79-3. 84 (5H, m), 4. 16 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 94 (1H, d, J=8. 8 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 40 (1H, dd, J=8. 8, 2. 2 Hz), 7. 47 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 51 (1H, d, J=2. 2 Hz), 7. 76 (1H, s).

参考例300

1-(3-X) (3-X) (3-X) (3-X) (1-(3-X) (3-X) (1-(3-X) (1

(475mg)のTHF-メタノール(5-10ml)混合溶液に、室温で1N水酸化ナトリウム水溶液(3.0ml)を加え、50℃で62時間撹拌した。減圧下濃縮後、1N塩酸(3.0ml)を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、生じた結晶をろ過によって集めた。結晶をジイソプロピルエーテル及びヘキサンで洗浄し、黄色の結晶として1-(3-エトキシプロピル)-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(390mg)を得た。

m. p. 98-100 ℃

5

- 10 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (3H, t, J=7. 0 Hz), 1. 23 (3H, t, J=7. 2 Hz),
 1. 53-1. 74 (2H, m), 1. 89-2. 04 (2H, m), 2. 79-2. 89 (2H, m), 3. 26-3. 35 (2H, m),
 3. 44-3. 55 (8H, m), 3. 81 (2H, t, J=5. 0 Hz), 4. 17 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 96 (1H, d, J=8. 4 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 39-7. 52 (4H, m), 7. 87 (1H, s).
 IR (KBr) 1669, 1607, 1501, 1275, 1248, 1184, 1125 cm⁻¹
- 15 元素分析 C₂₇H₃₅NO₅ Calcd. C, 71.50; H, 7.78; N, 3.09: Found. C, 71.23; H, 7.84; N, 3.16.

参考例301

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(400mg)、3-エトキシプロピ オンアルデヒド(0.52g)の1,2-ジクロロエタン(10ml)溶液に、室温で水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(0.64g)を加え、20時間 撹拌した。反応系に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗 浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:4→1:3)で分離精製し、黄色の油状物と して7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-エトキシプロピル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(452mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2 Hz), 1. 23 (3H, t, J=7. 1 Hz), 1. 28-1. 68 (4H, m), 1. 89-2. 06 (2H, m), 2. 78-2. 87 (2H, m), 3. 27-3. 31 (2H, m),



3. 43-3. 59 (8H, m), 3. 78-3. 83 (5H, m), 4. 16 (2H, t, J=4. 9 Hz), 6. 94 (1H, d, J=8. 4 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 37-7. 52 (4H, m), 7. 76 (1H, s).

IR (neat) 1699, 1622, 1609, 1501, 1454, 1435, 1373, 1354, 1246, 1181, 1125, 818 cm⁻¹

5 参考例302

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-エトキシプロピル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(452mg)のTHF-メタノール(5-10ml)混合溶液に、室温で1N水酸化ナトリウム水溶液(3.0ml)を加え、50℃で40時間撹拌した。減圧下週縮後、1N塩酸(3.0ml)を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、生じた結晶をろ過によって集めた。結晶をヘキサンで洗浄し、黄色の結晶として7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-エトキシプロピル)-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(340mg)を得た。

15 m. p. 76-78 ℃

20

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 4 Hz), 1. 23 (3H, t, J=7. 0 Hz), 1. 30-1. 47 (2H, m), 1. 53-1. 68 (2H, m), 1. 88-2. 04 (2H, m), 2. 79-2. 88 (2H, m), 3. 26-3. 37 (2H, m), 3. 44-3. 59 (8H, m), 3. 81 (2H, t, J=4. 9 Hz), 4. 16 (2H, t, J=4. 9 Hz), 6. 96 (1H, d, J=8. 8 Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 40-7. 54 (4H, m), 7. 88 (1H, s).

IR (KBr) 1667, 1607, 1501, 1271, 1248, 1184, 1125 cm $^{-1}$ 元素分析 $C_{28}H_{37}NO_5$ Calcd. C, 71.92; H, 7.98; N, 3.00: Found. C, 71.89; H, 8.08; N, 2.68.

参考例303

25 酸素雰囲気下、塩化パラジウム (96 mg)、塩化第一銅(218 mg)のDM F-水 (7-1 ml)混合物を60℃で18時間撹拌した。反応系に7-プロモー1-(2-プロペニル)-2,3-ジヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-4ーカルボン酸メチル (500 mg)のDMF-水 (7-1 ml)溶液を加え、60℃で7時間撹拌した。反応系に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有

機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: $^{+}$ + $^{+}$ + $^{+}$ 2)で分離精製し、黄色の結晶として $^{-}$ プロモー $^{-}$ 1 - $^{-}$ ($^{-}$ 2 - $^{-}$ オキソプロピル) - $^{-}$ 2, $^{-}$ 3 - $^{-}$ とドロー $^{-}$ 1 H - $^{-}$ 1 - $^{-}$ ベンゾアゼピン - $^{-}$ 4 - カルボン酸メチル($^{-}$ 3 1 1 mg)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 2. 21 (3H, s), 2. 82 (2H, t, J=4.6 Hz), 3. 30 (2H, t, J=4.6 Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 08 (2H, s), 6. 31 (1H, d, J=8.8 Hz), 7. 21 (1H, dd, J=8.8, 2. 2 Hz), 7. 46 (1H, d, J=2.2 Hz), 7. 59 (1H, s).

参考例304

5

7ープロモー1ー(2ーオキソプロピル)ー2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(1.29g)、エチレングリコール(2.3g)及びpートルエンスルホン酸・一水和物(36mg)のトルエン(10ml)溶液を、3日間水を除去しながら加熱還流した。室温まで冷却後、重曹水をアルカリ性になるまで加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:4)で分離精製し、黄色の結晶として7ープロモー1ー[(2ーメチルー1,3ージオキソランー2ーイル)メチル]ー2,3ージヒドロー1H-1ーベンゾアゼピンー4ーカルボン酸メチル(992mg)を得た。

20 m.p. 96-99℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 57 (3H, s), 2. 78-2. 83 (2H, m), 3. 34-3. 39 (2H, m), 3. 43 (2H, s), 3. 80 (3H, s), 3. 88-3. 99 (4H, m), 7. 13 (1H, d, J=9. 2 Hz), 7. 22-7. 27 (1H, m), 7. 42 (1H, d, J=2. 2 Hz), 7. 58 (1H, s).

IR (KBr) 1703, 1626, 1495, 1435, 1258, 1217, 1179, 1086, 1047 cm⁻¹

25 元素分析 C₁₇H₂₀NO₄Br Calcd. C, 53.42; H, 5.27; N, 3.66: Found. C, 53.34; H, 5.50; N, 3.64.

参考例305

アルゴン雰囲気下、7-プロモ-1-[(2-メチル-1, 3-ジオキソラン-2-イル) メチル] -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カル

10

ボン酸メチル(960mg)、4-(2-プトキシエトキシ)フェニルホウ酸(0. 6 6 g) および炭酸カリウム(0.69g) のトルエン-エタノール-水(2.5 -2.5-2.5ml) 混合液を室温で1時間撹拌した。反応系に、テトラキス トリフェニルホスフィンパラジウム(144mg)を加え、8時間加熱環流した。 5 室温まで冷却後、酢酸エチルで抽出し硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮 後、残渣をカラムクロマトグラフィーで分離精製し、黄色の油状物として7-[4] ラン-2-イル)メチル]-7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-2. 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(796 mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₂) δ 0. 93 (3H, t, J=7.4 Hz), 1. 31-1. 47 (5H, m), 1. 52-1. 67 (2H, m), 1. 78-1. 86 (2H, m), 3. 41-3. 45 (2H, m), 3. 49 (2H, s), 3. 56 (2H, t, J=6.6 Hz), 3.78-3.83 (5H, m), 3.97 (4H, s), 4.16 (2H, t, J=5.0 Hz), 6.98 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.26-7.30 (1H, m), 7.39-7.51 (4H, m), 7.77 (1H, s).

IR (neat) 1699, 1609, 1505, 1495, 1435, 1242, 1181, 1127, 1047 cm⁻¹ 15 参考例306

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル]-1-[(2-メチル-1.3-ジオキソラン-2-イル)メチル]-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フ ェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチ ル (795. 7mg) のTHF-メタノール (5-5ml) 混合溶液に、室温で 20 1 N水酸化ナトリウム水溶液(3.2ml)を加え、50℃で16時間撹拌した。 減圧下濃縮後、1N塩酸(4ml)を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和 食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、生じた結晶をろ 過によって集めた。結晶をジイソプロピルエーテルで洗浄し、黄色の結晶として 7 - [4 - (2 - 7) + 5) + 5) + 7 - [4 - (2 - 7) + 5) + 7 - [4 - 7)25 オキソラン-2-イル)メチル]-7-「4-(2-プロポキシエトキシ)フェ 二ル]-2、3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(66 4mg)を得た。

m. p. 127-129℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 4 Hz), 1. 30-1. 49 (5H, m), 1. 52-1. 68 (2H, m), 2. 81-2. 89 (2H, m), 3. 41-3. 49 (2H, m), 3. 51 (2H, s), 3. 56 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 81 (2H, t, J=5. 0 Hz), 3. 91-4. 01 (4H, m), 4. 17 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 98 (2H, t, J=8. 8 Hz), 7. 26-7. 32 (1H, m), 7. 41-7. 53 (4H, m), 7. 89 (1H, s).

IR (KBr) 1665, 1611, 1503, 1427, 1246, 1184, 1046 cm⁻¹ 元素分析 C₂₈H₃₅NO₆ Calcd. C, 69.83; H, 7.33; N, 2.91: Found. C, 69.78; H, 7.39; N, 2.81.

参考例307

5

10 7-ブロモー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-5-オン(5.0g)、プロピオンアルデヒド(15ml)及び酢酸(4.7ml)の1, 2-ジクロロエタン(250ml)溶液に、室温で水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(22.0g)を加え、6時間撹拌した。反応系に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を重曹水及び飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:4)で分離精製し、黄色の油状物として7-ブロモー1-プロピルー2,3,4,5-テトラヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-5-オン(5.89g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1. 00 (3H, t, J=7. 4 Hz), 1. 58-1. 81 (2H, m), 2. 18-20 2. 33 (2H, m), 2. 75 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 26 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 38 (2H, t, J=7. 7 Hz), 6. 76 (1H, d, J=9. 0 Hz), 7. 34 (1H, dd, J=9. 0, 2. 6 Hz), 7. 84 (1H, d, J=2. 6 Hz).

IR (neat) 1667, 1590, 1487, 1443, 1412, 1381, 1366, 1337, 1296, 1281, 1252, 1223, 1206, 1161, 1136, 1117, 808 cm^{-1}

25 参考例308

アルゴン雰囲気下、7-プロモ-1-プロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-5-オン(5.89g)、<math>4-(2-プトキシエトキシ)フェニルホウ酸(5.45g)及び炭酸カリウム(5.74g)のトルエン-エタノールー水(200-20-20ml)混合物を、室温で1時間撹拌

した。反応系にテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0.72g)を加え、3時間加熱還流した。室温まで冷却後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:9→1:4)で分離精製し、

5 黄色の油状物として7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-プロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H-1-ベンゾアゼピン-5-オンを <math>(7.15g) を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 02 (3H, t, J=7. 5 Hz),
1. 29-1. 47 (2H, m), 1. 52-1. 84 (4H, m), 2. 18-2. 35 (2H, m), 2. 80 (2H, t, J=7. 1

Hz), 3. 31 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 44 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 55 (2H, t, J=6. 8 Hz),
3. 80 (2H, t, J=4. 9 Hz), 4. 15 (2H, t, J=4. 9 Hz), 6. 92-6. 98 (3H, m), 7. 46-7. 54 (3H, m), 7. 96 (1H, d, J=2. 6 Hz).

参考例309

. 15

20

アルゴン雰囲気下、7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル] -1-プロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-5-オン(500mg)のTHF(15ml)溶液に、-78℃でリチウムビス(トリメチルシリル)アミド(1.0Mへキサン溶液、3.8ml)を滴下した。-78℃で2時間撹拌した後、減圧下アルゴンを除き二酸化炭素に置換した。反応混合物をアセトンードライアイスバスから外し、室温で2時間撹拌した。反応系に水及び酢酸エチルを加えた後、0℃で1N塩酸をpHが6になるまでゆっくりと加えた。酢酸エチルで抽出した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下ロータリーエバポレーターで濃縮し、黄色の油状物(981mg)を得た。

上記油状物 (980.9mg) のエタノール (20m1) 溶液に0℃で水素化 ホウ素ナトリウム (0.48g) を加え、窒素雰囲気下で室温で2時間撹拌した。 減圧下エタノールを留去した後、水及び酢酸エチルを加えた。0℃で1 N塩酸を p Hが6になるまでゆっくりと滴下した。酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下ロータリーエバポレーターで濃縮後、 残渣を (769mg) の1, 2-ジメトキシエタン (20m1) 溶液に、室温で

参考例310

15

20

25

濃塩酸 (1.5 ml)を加え、1時間加熱還流した。室温まで冷却し、水、酢酸エチルを加えた。0℃で1N水酸化ナトリウム水溶液をpHが4になるまで滴下した。酢酸エチルで抽出後、有機層に水を加え、さらに1N水酸化ナトリウム水溶液をpHが6になるまで加えた。分液し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、6 硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン1:2→1:1)で分離精製し、黄色の結晶として7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-プロピル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(374 mg)を得た。「H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.96-1.02 (6H, m), 1.34-1.45 (2H, m), 1.54-1.80 (4H, m), 2.84 (2H, m), 3.28-3.35 (4H, m), 3.55 (2H, t, J=6.6 Hz), 3.80 (2H, t, J=5.0 Hz), 4.16 (2H, t, J=5.0 Hz), 6.88 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.98 (2H, t, J=8.8 Hz), 7.39-7.52 (4H, m), 7.88 (1H, s).

7- [4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.0g,2.53ミリモル)及びプロピオンアルデヒド(1ml,13.86ミリモル)の1,2-ジクロロエタン(30ml)溶液に、室温で水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(1.9g,8.96ミリモル)を加え、24時間撹拌した。反応系に1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣をTHF(50ml)、メタノール(50ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。1時間加熱還流した後、減圧下濃縮した。残渣に1N塩酸を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、生じた結晶をろ過によって集め、黄色の結晶として7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-プロピル-2,3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.895g)を得た。

m. p. 145-146 ℃

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 96-1. 02 (6H, m), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 54-1. 80 (4H, m), 2. 84 (2H, m), 3. 28-3. 35 (4H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 80 (2H, t,



J=5. 0 Hz), 4. 16 (2H, t, J=5. 0 Hz), 6. 88 (1H, d, J=8. 8 Hz), 6. 98 (2H, t, J=8. 8 Hz), 7. 39-7. 52 (4H, m), 7. 88 (1H, s).

IR (KBr) 2975, 2925, 2870, 1670, 1605, 1500 cm⁻¹

元素分析 C₂₆H₃₃NO₄ Calcd. C, 73.73; H, 7.85; N, 3.31: Found. C, 73.68; H, 8.11; N, 3.23.

参考例311

5

10

15

20

25

4ーモルホリノフェニルホウ酸(237mg)と7ープロモー1ープロピルーNー [4ー [[NーメチルーNー (テトラヒドロピランー4ーイル) アミノ] メチル] フェニル] ー2, 3ージヒドロー1ーベンズアゼピンー4ーカルボン酸アミド (391mg)を水:エタノール:トルエン (1:1:10、v/v、18.0ml)に溶解させ、炭酸カリウム(253mg)を加えた。この混合物をアルゴン雰囲気下、室温で30分間撹拌し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(35mg)を加え、アルゴン雰囲気下で10時間加熱環流をした。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水及び飽和食塩水でそれぞれ洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=10:1)で精製し、さらに酢酸エチルーイジソプロピルエーテルーへキサンから再結晶を行うことによりNー [4ー [[NーメチルーNー (テトラヒドロピランー4ーイル) アミノ] メチル] フェニル] ー7ー (4ーモルホリノフェニル) ー1ープロピルー2, 3ージヒドロー1ーベンズアゼピンー4ーカルボキサミド (222mg)を黄色結晶として得た。

mp 114-118 ℃.

'H NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0.99 (3H, t, J=7.4 Hz), 1.64-1.81 (6H, m), 2.21 (3H, s), 2.57-2.70 (1H, m), 2.92 (2H, t, J=4.8 Hz), 3.20 (4H, t, J=4.8 Hz), 3.28-3.43 (6H, m), 3.57 (2H, s), 3.89 (4H, t, J=4.8 Hz), 4.01-4.07 (2H, m), 6.90 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.97 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.30 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.39-7.56 (8H, m).

IR (KBr) 2955, 1649, 1605, 1512, 1503, 1451, 1406, 1312, 1233, 1175, 1119, 928, 812, 733 cm⁻¹.

Anal. Calcd. for $C_{37}H_{46}N_4O_3$ (1. $1H_2O$): C, 72. 31; H, 7. 90; N, 9. 12. Found: C, 72. 09; H, 7. 66; N, 8. 87.

参考例312

1 - (2 - メトキシベンジル) - 7 - (4 - プロポキシフェニル) - 2 . 3 -ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(340mg)のテトラヒドロ 5 フラン(10ml)溶液にDMFを一滴加えた。次いで0℃で塩化チオニル(2 67mg)を加えた後、室温に戻して窒素雰囲気下で1時間撹拌した。減圧下で 溶媒と過剰の塩化チオニルを留去した後、得られた残渣をテトラヒドロフラン(3 0 m 1) に懸濁させ、4 - [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] アニリン(197mg)、トリエチルアミン(906mg)のテ 10 トラヒドロフラン(10ml)溶液に0 $^{\circ}$ において加えた。室温で、窒素雰囲気 下において1時間撹拌した後水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和 食塩水で洗い硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧下で留去して得られた 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し(メタノール:酢酸エ チル=1:8)、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して黄色の結晶として1-(2 15 -メトキシベンジル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-(1) アミノ] メチル] フェニル] -7-(4-) ロポキシフェニル) -23-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド(337mg)を得た。 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CDCl₃) δ 1.05 (t, 3H, J=7.2 Hz), 1.60-1.88 (m, 6H), 2.21 (s, 3H), 2.64 (br, 1H), 2.90 (br, 2H), 3.32-3.45 (m, 4H), 3.57 (s, 2H), 3.89 20 (s, 3H), 3.92-4.08 (m, 4H), 4.59 (s, 2H), 6.82 (d, 1H, J=8.8 Hz), 6.92-6.97 (m, 4H), 7.15-7.22 (m, 1H), 7.26-7.38 (m, 4H), 7.44-7.60 (m, 7H).

参考例313

25

5

10 'H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 1.05 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.49 (t, 3H, J=7.4 Hz), 1.58-1.88 (m, 6H), 2.21 (s, 3H), 2.65 (br, 1H), 2.84 (br, 2H), 3.25-3.42 (m, 4H), 3.57 (s, 2H), 3.93-4.06 (m, 4H), 4.16 (q, 2H, J=7.4 Hz), 4.40 (s, 2H), 6.94-7.01 (m, 3H), 7.26-7.40 (m, 4H), 7.45-7.56 (m, 8H).

元素分析 $C_{39}H_{47}N_5O_3$ Calcd. C, 73.90; H, 7.47; N, 11.05: Found. C, 73.58;

15 H, 7. 47; N, 10. 86

参考例314

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-(テトラゾールー5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.9g)をアセトニトリル(190m1)に溶解し、炭酸カリウム(1.6205g)、ヨウ化エチル(0.76ml)を加え、50℃にて16時間攪拌した。減圧化溶媒を1/3まで濃縮した後、水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1→1/2)にて精製し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-251-(1-エチルテトラゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(1.05g)、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-エチルテトラゾール-5-イルメチル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.42g)を得た。

'H-NMR(1 - エチル体; 200MHz, CDCl₃) る 0.93(3H, t, J=7.2Hz), 1.33-1.45(2H, m), 1.44(3H, t, J=7.0Hz), 1.47-1.66(2H, m), 2.58(2H, t, J=4.6Hz), 3.37(2H, t, J=5.0Hz), 3.56(2H, t, J=6.6Hz), 3.78-3.84(2H, m), 3.81(3H, s), 4.13-4.19(2H, m), 4.31(2H, q, J=7.0Hz), 4.84(2H, s), 6.95-7.02(3H, m), 7.42-7.49(3H, m), 7.57(1H, m), 7.78(1H, s)

'H-NMR(2-エチル体; 200MHz, CDCl₃) δ 0.93(3H, t, J=7.0Hz), 1.33-1.49(2H, m), 1.57-1.65(2H, m), 1.65(3H, t, J=7.4Hz), 2.83-2.91(2H, m), 3.39-3.45(2H, m), 3.55(2H, t, J=6.6Hz), 3.78-3.83(2H, m), 3.82(3H, s), 4.07-4.18(2H, m), 4.67(2H, q, J=7.4Hz), 4.75(2H, s), 6.98(2H, d, J=8.8Hz), 7.16(1H, d, J=8.4Hz), 7.40-7.54(4H, m), 7.79(1H, s)

参考例315

5

10

7- [4-(2-ブトキシエトキシ) フェニル] -1-(1-エチルテロラゾール-5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル(0.11g)をTHF(2.2m1)/メタノール(2.2m1)に 溶解し、1N水酸化ナトリウム(1.1m1)を加え、50℃にて4時間攪拌した。室温に冷却後、6規定塩酸にてpH≒5とした後、減圧下溶媒を半分まで除去した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(8/1)にて洗浄し、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-エチルテロラゾール-5-イルメチル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(0.10g)を得た。

'H-NMR (200MHz, CDC1₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 34-1. 45 (2H, m), 1. 46 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 54-1. 65 (2H, m), 2. 62 (2H, m), 3. 40 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 78-3. 84 (2H, m), 4. 14-4. 19 (2H, m), 4. 29 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 86 (2H, s).

25 6.99(3H, d, J=8.8Hz), 7.44-7.49(3H, m), 7.58(1H, d, J=2.2Hz), 7.88(1H, s) IR(KBr) 2957, 2932, 1667, 1609, 1505, 1435, 1273, 1244, 1119, 828, 797cm⁻¹ 実施例 1 1 1 (化合物 1 1 1 の製造)

7 − [4 − (2 − ブトキシエトキシ)フェニル] −1 − (1 − エチルテロラゾ ール −5 − イルメチル) −2,3 − ジヒドロ −1 − ベンゾアゼピン −4 − カルボ ン酸 (0.10g) をTHF (6.0ml) に溶解し、DMF (二滴)を加えた後、0℃にてオキザリルクロライド (35μl)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4-[メチル (テトラヒドロピラニル-4-イル)アミノメチル]フェニルアラニン (50mg)、トリエチルアミン (0.17ml)のTHF溶液 (6.0ml)に0℃にて滴下して、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=3/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、7-[4-(2-10 ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-エチルテロラゾール-5-イルメチル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサミド (化合物111)(34mg)を得た。

IR(KBr) 3277, 2934, 1651, 1607, 1505, 1242, 822cm⁻¹

20 参考例316

25

7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(2-エチルテロラゾール-5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸メチル (1.04g) をTHF(20.8ml)/メタノール (20.8ml) に溶解し、1規定水酸化ナトリウム (10.4ml) を加え、<math>50 ℃にて4時間攪拌した。室温に冷却後、6規定塩酸にてpH=5 とした後、減圧下溶媒を半分まで除去した。酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さをヘキサン/酢酸エチル(8/1)にて洗浄し、7-[4-(2-プトキシエトキシ) フェニル] -1-(2-エチルテロラゾール-5-イルメチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ

5

ピン-4-カルボン酸(0.76g)を得た。

 1 H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 33-1. 45 (2H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 1. 66 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 88 (2H, m), 3. 45 (2H, m), 3. 56 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 81 (2H, m), 4. 13-4. 18 (2H, m), 4. 68 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 77 (2H, s), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 17 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 41-7. 49 (3H, m), 7. 55 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 91 (1H, s)

IR(KBr) 3034, 2934, 1672, 1607, 1501, 1404, 1246, 1190, 1132, 816cm⁻¹ 実施例112 (化合物112の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-エチルテロラゾ ールー5-イルメチル)-2,3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボ 10 ン酸(0.75mg)をTHF(15ml)に溶解し、DMF(三滴)を加えた 後、0℃にてオキザリルクロライド(0.26ml)を加え、室温にて1時間攪 拌した。減圧下溶媒を除去し、得られた残さのTHF溶液を、4-「メチル(テ トラヒドロピラニルー4ーイル)アミノメチル]フェニルアラニン(0.38g)、 トリエチルアミン(1.26ml)のTHF溶液(11.4ml)に0℃にて滴 15 下し、室温にて2時間攪拌した。反応液を水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。 飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧下溶媒を除去し、 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール =3/1)にて精製し、ヘキサン/酢酸エチルにて再結晶し、7-「4-(2-「プトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-エチルテロラゾール-5-イルメチ ル) -N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボキサ ミド(化合物112) (0.48g)を得た。

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃) δ 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 33-1. 45 (2H, m), 1. 54-25 1. 78 (6H, m), 1. 66 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 21 (3H, s), 2. 65 (1H, m), 2. 95 (2H, m), 3. 30-3. 43 (2H, m), 3. 46-3. 50 (2H, m), 3. 55 (2H, t, J=6. 6Hz), 3. 57 (2H, s), 3. 77-3. 83 (2H, m), 3. 99-4. 08 (2H, m), 4. 12-4. 18 (2H, m), 4. 68 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 78 (2H, s), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 18 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 30 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 39-7. 59 (8H, m)



IR (KBr) 3306, 2934, 1644, 1505, 1244, 1140, 812cm⁻¹

元素分析 C₄₀H₅₁N₇O₄ Calcd. C, 69.24; N, 14.13; H, 7.41: Found. C, 69.04; N, 14.04; H, 7.44

実施例113 (化合物27の製造)

7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-プロピル-N-[4-5 [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェ -2, 3-ジヒドロ-1H-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸(4.00g)のTHF(40ml)溶液に、室温で塩化チオニル(1.72ml)及 びDMF(0.5ml)を加え、1時間撹拌した。減圧下濃縮後、残渣をTHF 10 (50m1)及びDMF(10m1)に溶解させ、0℃で4-「「N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]アニリン・2塩酸塩(3. 05g) 及びトリエチルアミン(7.9ml)のTHF(30ml)混合物に滴 下した。室温で16時間攪拌後、反応系に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮後、残渣を カラムクロマトグラフィー (エタノール:酢酸エチル1:19) で分離精製し、 15 さらに再結晶(2-プロパノール)によって精製し黄色の結晶として目的物(化 合物27) (4.19g) を得た。

産業上の利用可能性

20 本発明の式(I)で表される化合物またはその塩は、強いCCケモカイン受容体(CCR)拮抗作用、特に、優れたCCR5拮抗作用を有するので、人における種々のHIVの感染症、例えばAIDSの予防ならびに治療のために有利に使用できる。

請求の範囲

- 5 [式中、R¹は式 R-Z¹-X-Z²-(式中、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、Xは置換されていてもよいアルキレン鎖を示し、Z¹およびZ²はそれぞれへテロ原子を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6員芳香環を示し、Rで示される基は5~6員芳香環と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいイミノ基を示し、R²およびR³はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基を示す〕で表される化合物またはその塩。
 - 2. 請求項1記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。
 - 3. 5~6員芳香環がベンゼン、フランまたはチオフェンである請求項1記載の化合物。
- 15 4.5~6 員芳香環がベンゼンである請求項1記載の化合物。
 - 5. Rがハロゲン化されていてもよい低級アルキル基である請求項1記載の化合物。
 - 6. Xが-(CH₂)_n-(nは1~4の整数を示す)である請求項1記載の化合物。
 - 7. Z^{1} および Z^{2} がそれぞれ-O-、 $-S(O)_{m}-$ (mは $0\sim2$ の整数を示す)
- 20 または $-N(R^4)-(R^4$ は水素原子または置換されていてもよい低級アルキル基 を示す)である請求項1記載の化合物。
 - 8. Z^1 が-O-または $-S(O)_m$ (mは0~2の整数を示す) である請求項1記載の化合物。



- 9. Z1が一〇一である請求項1記載の化合物。
- $10. Z^2$ が-O-または $-N(R^4)-(R^4$ は水素原子または置換されていてもよい低級アルキル基を示す)である請求項1記載の化合物。
- 11. 22が-〇一である請求項1記載の化合物。
- 5 12. Yが-N(R⁵)-(R⁵は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示す)である請求項1記載の化合物。
 - 13. R^5 が C_{1-4} アルキル、ホルミルまたは C_{2-5} アルカノイルである請求項12記載の化合物。
- $14. R^{5}$ が式 $-(CH_{2})_{k}-R^{6}$ 〔式中、kは0または1を示し、 R^{6} は置換さ れていてもよい $5\sim6$ 員の単環の芳香族基を示す。〕で表される基である請求項 12記載の化合物。
 - 15. R²が置換されていてもよい鎖状炭化水素基である請求項1記載の化合物。
 - 16. R²が置換されていてもよい低級アルキル基である請求項1記載の化合物。
 - 17. R³が置換されていてもよい脂環式炭化水素基または置換されていてもよ
- 15 い脂環式複素環基である請求項1記載の化合物。
 - 18. 脂環式炭化水素基が低級シクロアルキル基である請求項17記載の化合物。
 - 19. 脂環式炭化水素基がシクロヘキシルである請求項17記載の化合物。
 - 20. 脂環式複素環基が飽和の脂環式複素環基である請求項17記載の化合物。
- 21. 脂環式複素環基がテトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニルまた 20 はピペリジルである請求項17記載の化合物。
 - 22. 脂環式複素環基がテトラヒドロピラニルである請求項17記載の化合物。
- 25 -7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロー1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、<math>7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-エチル-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾ

アゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-エトキシエトキシフェニル)-1 -ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ ルボン酸アミド、1-ホルミル-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-N **- [4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチ** ル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミ ド、7- (4ープトキシエトキシフェニル) - 1 - ホルミル - N - 「4- 「「N ーメチルーNー(テトラヒドロピランー4ーイル)アミノ]メチル]フェニル] -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ 10 ピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-プロピル-2.3-ジヒ ドロー1-ベンゾアゼピンー4ーカルボン酸アミド、N-[4-[[N-メチル -N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-(4 ープロポキシエトキシフェニル) -1-プロピル-2, 3-ジヒドロ-1-ベン 15 ゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-ベンジル-7-(4-ブトキシエトキ シフェニル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イ ル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4 -カルボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-1-シクロプロ ピルメチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ 20 ルボン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-フェニル-2, 3-ジヒドロ-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(3,4-メチレンジオキシ)フ 25 ェニル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)ア ミノ] メチル] フェニル] -2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カル ボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(2-メチルオキ サゾール-5 -イル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン -4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ

ピン-4-カルボン酸アミド、1-アリル-7-(4-プトキシエトキシフェニ ル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミ ノ] メチル] フェニル] -2. 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ ン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチ 5 ルーN-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ] メチル] フェニル] -1-(3-チエニル)メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボ ン酸アミド、7-(4-プトキシエトキシフェニル)-N-[4-[[N-メチ ルーN- (テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-(チアゾール-2-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4 -カルボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキシフェニル)-1-(1-メチ 10 ルピラゾールー4ーイル)メチルーNー [4-[[N-メチルーNー(テトラヒ ドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキシフェニル) -1-(3-メチルイソチアゾール-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メ FW-N-(F)ラヒドロピランー5-(F)アミノ]メチル]フェニル]-2, 15 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-プトキ シエトキシフェニル) -1- (1-エチルピラゾール-4-イル) メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル] フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 **7- (4-ブトキシエトキシフェニル)-1-イソブチル-N- [4- [[N-**20 メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルポン酸アミド、1-イソブチ ルーN-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ] メチル]フェニル]-7-(4-プロポキシエトキシフェニル)-2,3-ジヒ ドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-ブトキシエトキ 25 シフェニル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イ ル) アミノ] メチル] フェニル] -1- (チアゾール-5-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-(4-ブトキ シエトキシフェニル) - N - [4 - [[N - メチル - N - (テトラヒドロピラン

-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-(1-メチルテトラゾール-5-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミドおよび7-(4-ブトキシエトキシフェニル) -N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-(2-メチルテトラゾール-5-イル) メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミドからなる群から選ばれた化合物またはその塩。

24. 請求項23記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。

25. 式

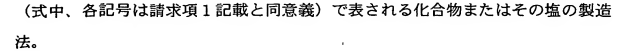
5

15

10 (式中、各記号は請求項1記載と同意義)で表される化合物、その塩またはその 反応性誘導体と式

(式中、各記号は請求項1記載と同意義)で表される化合物またはその塩とを縮合反応に付すことを特徴とする式

$$R^{1}$$
 C
 N
 R^{2}
 R^{3}



- 26. 請求項1記載の化合物またはその塩を含有する医薬組成物。
- 27. CCケモカイン受容体拮抗剤である請求項26記載の組成物。
- 5 28. CCR 5 拮抗剤である請求項26 記載の組成物。
 - 29.HIVの感染症の予防・治療剤である請求項26記載の組成物。
 - 30. AIDSの予防・治療剤である請求項26記載の組成物。
 - 31. AIDSの病態進行抑制剤である請求項26記載の組成物。
- 32. さらにプロテアーゼ阻害剤または/および逆転写酵素阻害剤を組み合わせ 10 てなる請求項29記載の組成物。
 - 33. 逆転写酵素阻害剤がジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、ラミブジン、スタブジン、ネビラピン、デラビルジン、エファビレンツまたはアバカビルである請求項32記載の組成物。
- 34. プロテアーゼ阻害剤がサキナビル、リトナビル、インジナビルまたはネル 15 フィナビルである請求項32記載の組成物。
 - 35. 請求項1記載の化合物またはその塩とプロテアーゼ阻害剤または/および 逆転写酵素阻害剤とのHIVの感染症の予防・治療のための使用。
 - 36. 請求項1記載の化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与することを 特徴とする哺乳動物におけるCCケモカイン受容体の拮抗方法。
- 20 37. C C ケモカイン受容体拮抗のための医薬の製造のための請求項1記載の化 合物またはその塩の使用。

715 PAGE BLANK (USPTO)

PAGE BLANK (USPTO),

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
		itional classification and IPC			
	S SEARCHED				
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA, REGISTRY (STN)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	EP, 825186, A1 (PFIZER INC.),		1-34,37		
	25 February, 1998 (25.02.98) & JP, 10-87631, A & CA, 2213: & US, 6043238, A	108, A			
PΧ	WO, 99/32100, A2 (TAKEDA CHEMIC 01 July, 1999 (01.07.99), Full text & AU, 9916831, A & JP, 2000 & US, 6096780, A		1-34,37		
РX	WO, 99/32468, A1 (TAKEDA CHEMIC 01 July, 1999 (01.07.99), Full text & AU, 9916830, A & JP, 11-20		1-26		
	La distribution of Park	Constant family arrow			
Further documents are listed in the continuation of Box C. Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 09 August, 2000 (09.08.00) See patent family annex. "T" later document published after the international filing document published after the international filing document published after the international filing document on conflict with the applicate understand the principle or theory underlying the document of particular relevance; the claimed involve the document of particular relevance; the claimed involve an inventive step when the combined with one or more other such document combination being obvious to a person skilled in document member of the same patent family Date of mailing of the international search 22 August, 2000 (22.08.00)		the application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be the third invention cannot be to when the document is documents, such a skilled in the art family			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (C ntinuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the f llowing reasons: 1. Claims Nos.: 35,36 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The inventions of claims 35 and 36 fall under the category of methods for treatment of the human body by therapy. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. Remark n Pr test No protest accompanied the payment f additional search fees.



発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl 7 C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D405/12, 405/14, 409/14, 413/14, 417/14, A61K31/55, A61P31/18, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA, REGISTRY (STN)

C 関連すると認められる文献

し、 民産すると配がられる人間		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	EP, 825186, A1 (PFIZER INC.), 25. 2月. 199 8 (25. 02. 98) & JP, 10-87631, A& CA, 2213108, A&US, 6043238, A	$1-34, \\ 37$
P X	WO, 99/32100, A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.), 1. 7月. 1999 (01. 07. 99), 全文& AU, 9916831, A&JP, 2000-128782, A&US, 6096780, A	1-34, 37

|x| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

09.08.00

国際調査報告の発送日

2 2 08 00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 冨永 保



4 P 9159

電話番号 03-3581-1101 内線 3490



C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	WO, 99/32468, A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.), 1. 7月. 1999 (01. 07. 99), 全文&AU, 9916830, A&JP, 11-263764, A	1-26
·	·	
	·	•

第Ⅰ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)			
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。				
1. x	請求の範囲 35,36 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、			
	請求の範囲35,36に記載された発明は人体の治療方法に該当する。			
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、			
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。			
第Ⅱ欄				
77 22 180	787777 ILW 7678 O CV & C C 77870 (771 V 37 O 37870 C)			
次に过	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。			
•				
	·			
. —				
1. []	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。			
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。			
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。			
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。			
追加調査	E手数料の異議の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。			
ב	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。			

THIS PAGE BLANK (USPTO)